11

世界知的所有権機関 際事務局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

JP



(51) 国際特許分類6

C07C 323/40, 323/63, 323/65, C07D 207/16, 207/28, 211/62, 213/81, 307/68, 333/38, A61K 31/165, 31/18, 31/255, 31/34, 31/38, 31/40, 31/44

(11) 国際公開番号

WO98/35937

(43) 国際公開日

1998年8月20日(20.08.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/00542

A1

(22) 国際出願日

1998年2月10日(10.02.98)

(30) 優先権データ

特願平9/44836 特願平9/165085 1997年2月12日(12.02.97)

1997年6月5日(05.06.97)

特願平10/26688

1998年1月23日(23.01.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 日本たばこ産業株式会社(JAPAN TOBACCO INC.)[JP/JP] 〒105-8422 東京都港区虎ノ門二丁目2番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

新海 久(SHINKAI, Hisashi)[JP/JP]

前田公也(MAEDA, Kimiya)[JP/JP]

岡本浩史(OKAMOTO, Hiroshi)[JP/JP]

〒569-1125 大阪府高槻市紫町1番1号

日本たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.) 〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 Ibaraki, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, JP | ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ | ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

CETP ACTIVITY INHIBITORS (54)Title:

(54)発明の名称 CETP活性阻害剤

(57) Abstract

CETP activity inhitors containing as the active ingredient compounds represented by general formula (I), prodrug compounds thereof, pharmaceutically acceptable salts thereof, or hydrates or solvates of these, (wherein R represents linear or branched alkyl, linear or branched alkenyl, lower haloalkyl, optionally optionally substitued cycloalkyl, substituted cycloalkenyl, optionally substituted cycloalkylalkyl, optionally substitued aryl or optionally substituted heterocycle; X1, X2, X3 and X₄ may be the same or different from each other and each represents hydrogen, halogeno, lower alkyl, lower haloalkyl, lower alkoxy, cyano, nitro, acyl or aryl; Y represents -CO- or -SO₂-; and Z represents hydrogen or a mercapto-protective group). The compounds represented by general formula (I) are expected to be useful as preventives or remedies of a novel type for arteriosclerosis or hyperlipemia, since they can selectively inhibit the CETP activity to thereby increase HDL and, at the same time, decrease LDL.

$$R$$
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4

一般式(I)

$$R$$
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4

(式中、Rは直鎖又は分枝状のアルキル基;直鎖又は分枝状のアルケニル基;低級ハロアルキル基;置換されていてもよいシクロアルキルアルキル基;置換されていてもよいシクロアルキルアルキル基;置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよい複素環基であり、X₁、X₂、X₃、X₄は同一又は異なっていてもよく、水素原子;ハロゲン原子;低級アルキル基;低級ハロアルキル基;低級アルコキシ基;シアノ基;ニトロ基;アシル基又はアリール基であり、Yは一CO−又は一SO₂ーであり、Zは水素原子又はメルカプト保護基である)で表わされる化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害剤を提供する。一般式(I)で表わされる化合物は、CETPの活性を選択的に阻害することにより、HDLを増加させると同時にLDLを低下させることのできる新しいタイプの動脈硬化若しくは高脂血症の予防又は治療薬として有用性が期待される。

明細書

CETP活性阻害剤

技術分野

本発明は、ビスー(2ーアミノフェニル)ジスルフィド構造又は2ーアミノフェニルチオ構造を有する化合物を有効成分とする新規なCETP活性阻害剤、特に動脈硬化又は高脂血症の治療薬又は予防薬に関する。本発明はまた、ビスー(2ーアミノフェニル)ジスルフィド構造又は2ーアミノフェニルチオ構造を有する化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物に関する。

背景技術

以前より、動脈硬化性疾患と血清リポ蛋白との関係については、多くの疫学的調査の結果からある種の関係が存在すると考えられている。例えば、Badimonら(J. Clin. Invest.,85,1234-1241(1990))により、HDL(高比重リポ蛋白)とVHDL(超高比重リポ蛋白)を含む分画をコレステロール負荷ウサギに静注したところ、動脈硬化巣の進展防止のみならず退縮も観察されたとの報告がなされており、動脈硬化性疾患と血清リポ蛋白との関係において、HDL及びVHDLは抗動脈硬化作用を有するものと考えられている。

また近年、血中リボ蛋白間の脂質を転送する蛋白、即ち、CETP (コレステロールエステル転送蛋白) の存在が明らかとなった。CETPは、1965年にNichols&Smith (J. Lipid Res., 6, 206, 1965) により初めてその存在が指摘され、その後1987年にDrayna等によりcDNAクローニングされた。その分子量は糖蛋白として74,000Da、糖鎖を完全に切断すると約58,000Daである。また、そのcDNAは、1

656残基からなり、17個のシグナルペプチドに続いた476個のアミノ酸をコードしているが、そのうち約44%が疎水性のアミノ酸であるため、極めて疎水性が高く、また酸化により失活しやすい。また、CETPは肝臓、脾臓、副腎、脂肪組織、小腸、腎臓、骨格筋、心筋等の臓器で合成され、細胞種としては、ヒト単球由来マクロファージ、Bリンパ球、脂肪細胞、小腸上皮細胞、CaCo2細胞、肝細胞(その例としてヒト肝癌細胞由来株HepG2細胞)等の細胞で合成されることが確認されている。上記組織以外に脳脊髄液や精液中にも存在し、またヒトのニューロブラストーマやニューログリオーマ細胞の培養液、ヒツジの脈絡叢等でもその存在が確認されている。

CETPは生体内において全てのリポ蛋白の代謝に関与すると共に、コレステロール逆転送系に大きな役割を持つことも明らかとなっている。即ち、コレステロールの末梢細胞への蓄積を防御し、動脈硬化を防御する機構として注目を浴びるようになった。事実、このコレステロール逆転送系において重要な役割をなすHDLに関し、血中のHDLのCE(コレステロールエステル)の減少は冠動脈疾患の危険因子の一つであることが多数の疫学的調査によって示されている。また、CETP活性が動物種により異なり、活性の低い動物では、コレステロール負荷による動脈硬化が惹起されにくく、逆に活性の高い動物では容易に誘発されること、CETP欠損の場合には高HDL血症兼低LDL(低比重リポ蛋白)血症を惹起し、動脈硬化になりにくい状態となることが明らかとなり、血中HDLの重要性と共に、HDL中のCEの血中LDLへの転送を媒介するCETPの重要性が認識されるようになった。

ところで、肝臓で合成され分泌された遊離型コレステロール(FC)は、超低比重リポ蛋白(VLDL)に取り込まれる。次いで、VLDLが血中でリポ蛋白リパーゼ(LPL)及び肝性トリグリセリドリパーゼ(HTGL)の作用により、中間比重リポ蛋白(IDL)を経た後、LDLへと代謝される。LDLは、LDL受容体を介して末梢細胞へと取り込まれ細胞にFCが供給される。

このような肝臓から末梢細胞への流れとは逆に、コレステロール逆転送系と呼ばれる末梢細胞から肝臓へ向かうコレステロールの流れが存在する。即ち末梢組織に蓄積したFCがHDLによって引き抜かれ、更にLCAT(レシチン:コレステロールアシルトランスフェラーゼ)の作用によってHDL上でエステル化されてCEが形成され、HDLの疎水性の中核部分に移行し、HDLは球状のHDL粒子へと成熟する。HDL中のCEは、血中に存在するCETPによってVLDLやIDL、LDL等のアポB含有リポ蛋白へ転送され、これと交換にTGが1:1のモル比でHDLへと転送される。アポB含有リポ蛋白へと転送されたCEは、肝臓のLDL受容体を介して肝臓に取り込まれることにより、間接的にコレステロールが肝臓に転送されることになる。また、HDLはマクロファージ等から分泌されるアポ蛋白Eを取り込んでCEに富むアポ蛋白E含有HDLとなり、これがLDL受容体やレムナント受容体を介して直接肝臓に取り込まれる機構も存在する。また、HDL粒子が肝臓に取り込まれずにHDL中のCEのみが選択的に肝細胞に取り込まれる経路も存在する。更に、肝臓のいわゆるHDL受容体を介してHDL粒子が肝細胞に取り込まれる経路もある。

即ち、CETP活性の増加した状態においては、HDLからのCE転送が増加するために、HDL中のCEは減少し、VLDL、IDL及びLDL中のCEは増加することになる。そして、IDL、LDLの肝臓への取り込みが増加するとLDLレセプターに対してダウンレギュレーションがかかり、血中のLDLが増加する。これに対して、CETPの欠損状態においては、HDLがLCATの助けを借りて末梢細胞からコレステロールを抜き取り、次第に大きさをましていってアポEを獲得する。そして、アポEリッチとなったHDLは肝臓のLDLレセプターを介して肝臓に取り込まれ異化される。しかし、ヒトではこの機構は十分働いていないので、血中に大型のHDLが停滞することになる。その結果、肝臓のコレステロールプールは縮小して、LDLレセプターに対してアップレギュレーションがかかるので、LDLは減少する。

従って、CETPを選択的に阻害することにより、動脈硬化を促進するIDL、VLDL及びLDLを低下させ、抑制的に作用するHDLを増加させることができ、今までにない動脈硬化若しくは高脂血症の予防又は治療薬を提供することが期待できる。

最近に至り、このようなCETPの活性を阻害することを目的とした化合物についての報告がなされている。

例えば、Biochemical and Biophysical Research Communications 223,42-47(1996)には、システイン残基を修飾することによってCETPを不活性化する化合物として、ジチオジピリジン誘導体及び置換ジチオジベンゼン誘導体等が開示されている。しかしながら、同文献には本発明化合物のごとき、ビスー(2-アミノフェニル)ジスルフィド構造又は2-アミノフェニルチオ構造を有する化合物の記載は勿論、それを示唆するような記載も見当たらない。

また、WO95/06626号公報には、CETP活性阻害剤として、Wiedendiol-A及びWiedendiol-Bが開示されている。しかしながら、同公報には、本発明化合物を示唆するような記載は見当たらない。

更に、動脈硬化防止作用を有する化合物として、特公昭45-11132号公報、特公昭45-2892号公報、特公昭45-2891号公報、特公昭45-2731号公報及び特公昭45-2730号公報には、o-イソステアロイルアミノチオフェノール等の高級脂肪酸で置換されたメルカプトアニリド類が開示されている。しかしながら、これら公報には動脈硬化防止作用を有するとの記載のみで、それを裏付ける試験例の記載がないばかりか、CETP活性阻害を有する旨の記載もない。また、本願発明化合物を示唆するような記載も見当たらない。

一方、本願発明化合物のごとき、ビスー (2-アミノフェニル) ジスルフィド 構造又は2-アミノフェニルチオ構造を有する化合物についても数々報告されている。

例えば、WO96/09406号公報には、2ーアセチルアミノフェニルジスルフィド等のジスルフィド化合物が開示されている。しかしながら、同公報化合物は、レトロウイルス、即ちHIV-1に有用な化合物であり、CETP活性阻害としての有用性の開示は勿論、それを示唆する記載も見当たらない。

特開平2-501772号公報には、oーピバロイルアミノフェニルジスルフィド等のアシルアミノフェニルジスルフィド誘導体がピラゾロン写真カプラー製造の中間体として開示されている。しかしながら、同公報発明は写真要素に関するものであり、本願発明を示唆するものではない。また、同公報明細書中にカプラーのカプリングーオフ基の例として、2-シクロヘキサンカルボニルアミノフェニルチオ基が記載されているが、その使用を裏付ける実施例の記載はない。

特開平8-171167号公報には、2-アセチルアミノチオフェノール等の チオフェノール誘導体又はジスルフィド誘導体が開示されている。しかしながら 、同公報発明はハロゲン化銀乳剤に関するものであり、本願発明を示唆するもの ではない。

特開平4-233908号公報には、ビス(2-アセトアミドフェニル)ジスルフィド等のジスルフィド誘導体が開示されている。しかしながら、同公報化合物は連鎖移動剤として開示されているものであり、本願発明を示唆するものではない。また、X、Yにおける R_3 の具体例としてシクロヘキシル基が開示されているが、その使用を裏付ける実施例及び一般的製造方法の記載はない。

特開昭63-157150号公報には、oーピバルアミドフェニルジスルフィド等のアミドフェニルジスルフィド誘導体が安定化剤化合物として開示されている。しかしながら、同公報発明は写真要素に関するものであり、本願発明を示唆するものではない。また、同公報の特許請求の範囲に安定化剤化合物の置換基V又はYにおけるRとして、シクロアルキル基が定義されているが、その使用を裏付ける実施例及び一般的製法の記載はない。

更に、特開平8-59900号公報、特開平7-258472号公報、特開平7-224028号公報、特開平7-49554号公報、特開平6-19037号公報、特開平6-19024号公報、特開平3-226750号公報、特開平2-284146号公報、特開平2-23338号公報、特開平1-321432号公報、特開平1-278543号公報及び特公昭47-357786号公報にも、ビスー(アミドフェニル)ジスルフィド誘導体が開示されているが、いずれもCETP阻害活性としての有用性の開示は勿論、それを示唆する記載も見当たらない。

発明の開示

本発明者等は、前記のごとくCETPの活性を選択的に阻害する化合物を提供すべく鋭意検討した結果、今までにない作用機序、即ちHDLを増加させると同時にLDLを低下させることのできる新規な動脈硬化若しくは高脂血症の予防又は治療薬として有用な化合物を見出し、本発明を完成するに至った。

7

即ち、本発明は、下記(1)乃至(19)に示すCETP活性阻害作用を有する化合物及び医薬に関する。

(1) 一般式(I)

$$R$$
 X_1
 S
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3

(式中、Rは

直鎖又は分枝状の C1-10 アルキル基;

直鎖又は分枝状の C2-10 アルケニル基;

ハロゲン化 C1-4 低級アルキル基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル基;

置換されていてもよいCs-sシクロアルケニル基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル C1-10アルキル基;

置換されていてもよいアリール基;

置換されていてもよいアラルキル基;又は

窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基であり、

X1、X2、X3、X4は同一又は異なっていてもよく、

水素原子;

ハロゲン原子;

C1-4低級アルキル基;

ハロゲン化 C1-4 低級アルキル基;

C1-4低級アルコキシ基;

シアノ基;

ニトロ基;

アシル基;又は

アリール基であり、

Yは

- CO-; 又は

-SO2-であり、

Zは

水素原子;又は

メルカプト保護基である)

で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる CETP活性阻害剤。

(2) Rが

直鎖又は分枝状の C ι- ιο アルキル基;

直鎖又は分枝状の C 2-10 アルケニル基;

フッ素原子、塩素原子及び臭素原子から選ばれる1乃至3個のハロゲン原子で置換されたハロゲン化C1-4低級アルキル基;

下記から選ばれる1万至4個の置換基で置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{5-8} シクロアルケニル基又は C_{3-10} シクロアルキル C_{1-10} アルキル基;

直鎖又は分枝状のCューロアルキル基、

直鎖又は分枝状のC2-10アルケニル基、

С3-10シクロアルキル基、

C₅₋₈シクロアルケニル基、

C3-10シクロアルキルC1-10アルキル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基、

オキソ基又は

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアラル

キル基

下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基、アラルキル基又は窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する5乃至6員の複素環基;

直鎖又は分枝状のC1-10アルキル基、

直鎖又は分枝状のC2-10アルケニル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

ニトロ基又は

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C 1-4 低級アルキル基

であり、

乙が

水素原子;

下記群から選ばれるメルカプト保護基;

- C1-4低級アルコキシメチル基、
- C1-4低級アルキルチオメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアラル キルオキシメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアラル キルチオメチル基、

- · C₃₋₁₀シクロアルキルオキシメチル基、
 - C₅₋₈シクロアルケニルオキシメチル基、
 - С3-10シクロアルキルС1-10アルコキシメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアリー ルオキシメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアリー

ルチオメチル基、

アシル基、

アシルオキシ基、

アミノカルボニルオキシメチル基、

チオカルボニル基、

チオ基

である上記(1)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害剤。

(3) 一般式 (I-1)

$$R$$
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4

[式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYはそれぞれ上記(2)と同じであり、 Z_1 は

水素原子;

一般式

$$-S$$
 X_1
 X_2
 X_3

(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及び Y はそれぞれ前記のとおりである); $-Y_1R_1$

(ここで、Y₁は

- CO-; 又は

-CS-であり、

Riは

置換されていてもよい直鎖又は分枝状のC1-10アルキル基;

C1-4低級アルコキシ基;

C1-4低級アルキルチオ基;

置換されていてもよいアミノ基;

置換されていてもよいウレイド基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル C1-10アルキル基;

置換されていてもよいアリール基;

置換されていてもよいアラルキル基;

置換されていてもよいアリールアルケニル基;

置換されていてもよいアリールチオ基;

窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基;又は

置換されていてもよい 5 乃至 6 員のヘテロア リールアルキル基である);又は - S - R₂

(ここで、R2は

置換されていてもよい C₁₋₄ 低級アルキル基;又は

置換されてもよいアリール基である)である]

で表される上記(2)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容 し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性 阻害剤。

(4) R₁が

下記から選ばれる1乃至3個の置換基で置換されていてもよい直鎖又は分枝状の C1-10アルキル基;

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

C1-4低級アルコキシ基、

C1-4低級アルキル基、アシル基又は水酸基で置換されていてもよいアミノ基、

C1-4低級アルキルチオ基、

カルバモイル基、

水酸基、

アシル基、

アシル基を有するアシルオキシ基、

カルボキシ基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子で置換され ていてもよいアリールオキシ基

C1-4低級アルコキシ基;

C1-4低級アルキルチオ基;

下記から選ばれる1乃至2個の置換基で置換されていてもよいアミノ基又はウレイド基;

C1-4低級アルキル基、

水酸基、

アシル基、

 C_{1-4} 低級アルコキシ基で置換されていてもよいアリール基下記から選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基又は C_{3-10} シクロアルキル C_{1-10} アルキル基;

直鎖又は分枝状のCiiωアルキル基、

C3-10シクロアルキル基、

C₅₋₈シクロアルケニル基、

アリール基、

アミノ基、

C1-4低級アルキル基を有するC1-4低級アルキルアミノ基、

アシル基を有するアシルアミノ基

下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基、アラルキル基、アリールアルケニル基又はアリールチオ基;

Cinoアルキル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

ニトロ基、

水酸基、

C1-4低級アルコキシ基、

C1-4低級アルキルチオ基、

アシル基

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C1-4 低級アルキル基、

C1-4低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよい窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する5乃至6員の複素環基5乃至6員のヘテロアリールアルキル基;

直鎖又は分枝状のCiュュアルキル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

アシル基、

オキソ基

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C 1-4 低級アルキル基

であり、

R₂が

下記から選ばれる1乃至3個の置換基で置換されていてもよいC₁₋₄低級アルキル基;

- C1-4低級アルコキシ基、
- C1-4低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基、
- C1-4低級アルキルチオ基、

カルバモイル基、

水酸基、

カルボキシ基、

アシル基、

窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する5乃至6員の複素環基

下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基;

C1-4低級アルキル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

ニトロ基、

水酸基、

- C1-4低級アルコキシ基、
- C1-4低級アルキルチオ基、

アシル基

C1-4低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C 1-4 低級アルキル基

である上記(3)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害

剤。

- (5) ビスー [2-(ピバロイルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- ビスー「2-(2-プロピルペンタノイルアミノ)フェニル]ジスルフィド;
- ビスー [2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- ピスー [2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル]
 ジスルフィド;
- ビスー [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソベンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- $N-(2-\lambda \nu)$ $-1-\lambda \nu$
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロペンタンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソプロピルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル)-1-イソベンチルシクロベンタンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプト-5-メチルフェニル) -1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプト-4-メチルフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- チオ酢酸 S- [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フ

ェニル] エステル;

2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

フェニルチオ酢酸 S-[2-(ピバロイルアミノ)フェニル]エステル;

- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-(1-4)] S-[2-(1-4)] S-[2-
- 2-アセチルアミノ-3-フェニルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 3-ピリジンチオカルボン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

クロロチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル;

メトキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル;

チオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

フェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-4) へい チルシクロ へ キサンカルボニル アミノ) フェニル] エステル;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

4 ークロロフェノキシチオ酢酸 Sー[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

シクロプロパンチオカルボン酸 S-[2-(1-4)] S-[2-(1-4)] カルボニルアミノ) フェニル [2-(1-4)] エステル;

2-アセチルアミノー4-カルバモイルチオブチリル酸 S-[2-(1-イソ ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロー2-(1-イソ ペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ)-4-トリフルオロメチルフェニル]エステル;
- チオ炭酸 O-メチルエステル S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ジチオ炭酸 S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル <math>[1] エステル [2] [2] [2] [2] [2] [2] [2] [2] [3] [3] [3] [4]
- N-フェニルチオカルバミン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(ピバロイルアミノ)-4-トリフルオロメチルフェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロヒオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロプロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(2-シクロヘキシルプロピオニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-ベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロプロピルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロヘキシルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ プロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロヘプタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロブタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ)-4-ニトロフェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[4-シアノ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[4-クロロ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[5-クロロ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-フルオロ-2-(1-イソベン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジフルオロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-フルオロ-2-(1-イソペン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ビスー [4,5-ジクロロー2ー(1ーイソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] ジスルフィド:

2ーテトラヒドロフリルメチル 2ー (1ーイソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル ジスルフィド;

 $N-(2-\lambda \nu)$ フェニル) $-1-\lambda \nu$ クロヘキサンカルボキサミド; $N-(2-\lambda \nu)$ フェニル) $-1-\lambda \nu$ ローペキサンカルボキサミド

•

N-(2-メルカプトフェニル)-1-ブチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル) -1-イソブチルシクロヘキサンカルボキサミド;

シクロヘキサンチオカルボン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

チオ安息香酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

5-カルボキシチオペンタン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)-4-メチルフェニル] エステル;

ビスー [2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]ジスルフィド;

 $N - (2 - \lambda \nu) -$

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

1-アセチルビベリジン-4-チオカルボン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-[1-(2-x+) ブチル) シクロヘキサンカルボニルアミノ] フェニル] エステル;

2, 2-iジメチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-x+y)]シクロヘキサンカルボニルアミノ] フェニル] エステル;

2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

1-アセチルピペリジン-4-チオカルボン酸 S-[2-(1-イソブチルシ クロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル

からなる群より選ばれる上記(1)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる CETP活性阻害剤。

- (6)上記(1)乃至(5)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬 上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる高脂血 症予防又は治療薬。
- (7)上記(1)乃至(5)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬 上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる動脈硬 化予防又は治療薬。
- (8) 一般式 (I-2)

R' NH
$$X_1 \longrightarrow S \longrightarrow Z_1'$$

$$X_2 \longrightarrow X_3$$

$$X_4 \longrightarrow X_3$$

[式中、R'は

置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基又は 置換されていてもよい C_{5-8} シクロアルケニル基であり、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 はそれぞれ上記(1)と同じであり、 Z_1 'は

水素原子;

一般式

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ前記のとおりである); $-Y_1R_1$ (ここで、 Y_1 及び R_1 はそれぞれ上記(3)と同じである)又は $-S-R_2$ (ここで、 R_2 は上記(3)と同じである)である] で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(9)一般式(I-3)

R"
$$X_1$$
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_3

[式中、R''は

1-置換-C3-10シクロアルキル基又は

1-置換-Cs-aシクロアルケニル基であり、

X1、X2、X3、X4はそれぞれ上記(1)と同じであり、

Z , ' は

水素原子;

一般式

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ前記のとおりである);

- -Y₁R₁(ここで、Y₁及びR₁はそれぞれ上記(3)と同じである)又は
- -S-R₂ (ここで、R₂は上記(3)と同じである)である]

で表される上記(8)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(10)一般式(II)

$$R'$$
 NH
 S
 S
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_3
 X_3
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ上記(8)と同じである) で表される上記(8)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(11) 一般式 (II-1)

$$R^{*}$$
 NH
 S
 NH
 S
 X_1
 X_2
 X_3
 X_3
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_3
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_5
 X_5

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ上記(9)と同じである)で表される上記(9)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(12) 一般式 (III)

$$R'$$
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ上記(8)と同じである)で表される上記(8)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(13) 一般式 (III-1)

$$R$$
"
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ上記(9)と同じである)で表される上記(9)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(14) 一般式 (IV)

$$R'$$
 NH
 X_1
 $S-Y_1R_1$
 X_2
 X_3
 X_4

(式中、R'、X₁、X₂、X₃、X₄、Y₁及びR₁はそれぞれ上記(8)と同じである)

で表される上記(8)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(15) 一般式 (IV-1)

$$R''$$
 NH
 X_1
 $S-Y_1R_1$
 X_2
 X_3
 X_4

(式中、R''、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 Y_1 及び R_1 はそれぞれ上記(9)と同じである)

で表される上記(9)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(16)一般式(V)

$$R'$$
 NH
 X_1
 $S-S$
 R_2
 X_3
 X_4

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及び R_2 はそれぞれ上記(8)と同じである)で表される上記(8)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(17) 一般式 (V-1)

$$R''$$
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4

[式中、R''、X₁、X₂、X₃、X₄及びR₂はそれぞれ上記(9)と同じである)

で表される上記(9)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容 し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

(18) ビスー [2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;

ビスー [2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;

ビスー [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;

N-(2-x)ルカプトフェニル) -1-4ソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-メチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソベンチルシクロベンタンカルボキサミド;

N-(2-x)ルカプトフェニル) -1-xソプロピルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロ ヘキサンカルボキサミド;

N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロペンタンカルボキサミド;

N-(2-メルカプト-4-メチルフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;

チオ酢酸 S- [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フ

ェニル] エステル;

- 2,2 ージメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2-アセチルアミノ-3-フェニルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 3-ピリジンチオカルボン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

メトキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルア ミノ) フェニル] エステル;

チオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

フェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-4)] S-(1-4) S-(1-4)

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

シクロプロパンチオカルボン酸 S-[2-(1-4)] S-[2-(1-4)] カルボニルアミノ) フェニル] エステル;

- 2-アセチルアミノー4-カルバモイルチオブチリル酸 S-[2-(1-イソ ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチル

シクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-(1-4)ペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ)-4-トリフルオロメチルフェニル]エステル;

チオ炭酸 O-メチルエステル S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

ジチオ炭酸 S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル S-フェニルエステル;

N-フェニルチオカルバミン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロプロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-ベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロプロピルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロヘキシルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ

プロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ベンチルシクロヘプタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2ージメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロー2-(1-イソ ペンチルシクロブタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ)-4-ニトロフェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-シアノ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-クロロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-クロロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-フルオロ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジフルオロ-2-(1-イ ソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-フルオロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ビスー [4,5ージクロロー2ー(1ーイソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] ジスルフィド;
- 2-テトラヒドロフリルメチル 2- (1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル ジスルフィド;
- $N-(2-\lambda n) 1-\lambda n) 1-\lambda n$ $N-(2-\lambda n) 1-\lambda n$ $N-(2-\lambda n) 1-\lambda n$ $N-(2-\lambda n) 1-\lambda n$ $N-(2-\lambda n) 1-\lambda n$

シクロヘキサンチオカルボン酸 S-[2-(1-4) ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

チオ安息香酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

5-カルボキシチオペンタン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) - 4-メチルフェニル] エステル;

ビスー [2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]ジスルフィド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボキサミド;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

1-アセチルピペリジンー4-チオカルボン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル) シクロヘキサンカルボニルア <math>[3] フェニル [3] エステル;

2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-[1-(2-x+y)] シクロヘキサンカルボニルアミノ] フェニル] エステル;

メトキシチオ酢酸 S- [2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカル

ボニルアミノ]フェニル]エステル;

2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-[1-(2-x+))] シクロヘキサンカルボニルアミノ] フェニル] エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

1ーアセチルピペリジンー4ーチオカルボン酸 Sー [2-(1-イソブチルシ クロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル

からなる群より選ばれる上記(8)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

- (19)上記(8)乃至(18)記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる医薬組成物。
- (20)上記一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物のCETP活性阻害剤の製造における使用。
- (21)上記一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物の高脂血症予防又は治療薬の製造における使用。
- (22)上記一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物の動脈硬化予防又は治療薬の製造における使用。
- (23)上記一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を患者に投与することを含む CETP活性を阻害する方法。

- (24)上記一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を患者に投与することを含む高脂血症の予防又は治療方法。
- (25)上記一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を患者に投与することを含む動脈硬化の予防又は治療方法。

ここで、「直鎖又は分枝状のCiioアルキル基」とは、直鎖であっても分枝状 であってもよい炭素原子数1乃至10個のアルキル基を意味し、具体的にはメチ ル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、se cーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチ ル基、tert-ペンチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1-プロピルブチル基、1,1-ジメチルブチル基、1-イソブチルー3-メチルブ チル基、1-エチルペンチル基、1-プロピルペンチル基、1-イソブチルペン チル基、2-エチルペンチル基、2-イソプロピルペンチル基、2-tert-ブチルペンチル基、3-エチルペンチル基、3-イソプロピルペンチル基、4-メチルペンチル基、1,4ージメチルペンチル基、2,4ージメチルペンチル基 、1-エチル-4-メチルペンチル基、ヘキシル基、1-エチルヘキシル基、1 ープロピルヘキシル基、、2ーエチルヘキシル基、2ーイソプロピルヘキシル基 、2-tert-ブチルヘキシル基、3-エチルヘキシル基、3-イソプロピル ヘキシル基、3-tert-ブチルヘキシル基、4-エチルヘキシル基、5-メ チルヘキシル基、ヘプチル基、1-エチルヘプチル基、1-イソプロピルヘプチ ル基、2-エチルヘプチル基、2-イソプロピルヘプチル基、3-プロピルヘプ チル基、4ープロピルヘプチル基、5ーエチルヘプチル基、6ーメチルヘプチル 基、オクチル基、1-エチルオクチル基、2-エチルオクチル基、ノニル基、1 ーメチルノニル基、2ーメチルノニル基、デシル基等である。好ましくは炭素原 子数1乃至8個の直鎖又は分枝状のアルキル基である。

「C₁₋₄低級アルキル基」とは、直差であっても分枝状であってもよい炭素原子数1乃至4個のアルキル基を意味し、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基等である。

「直鎖又は分枝状のCューュ₀アルケニル基」とは、直鎖であっても分枝状であっ てもよい炭素原子数2乃至10個の二重結合を少なくとも1つ以上有するアルケ ニル基を意味し、具体的にはアリル基、ビニル基、イソプロペニル基、1ープロ ベニル基、1ーメチルー2ープロペニル基、2ーメチルー2ープロペニル基、1 ーメチルー1ーブテニル基、クロチル基、1ーメチルー3ーブテニル基、3ーメ チルー2ーブテニル基、1,3ージメチルー2ーブテニル基、1ーペンテニル基 、1ーメチルー2ーペンテニル基、1ーエチルー3ーペンテニル基、4ーペンテ ニル基、1、3-ペンタジエニル基、2、4-ペンタジエニル基、1-ヘキセニ ル基、1-メチルー2-ヘキセニル基、3-ヘキセニル基、4-ヘキセニル基、 1-ブチルー5-ヘキセニル基、1,3-ヘキサジエニル基、2,4-ヘキサジ エニル基、1-ヘプテニル基、2-ヘプテニル基、3-ヘプテニル基、4-ヘプ テニル基、5-ヘプテニル基、6-ヘプテニル基、1,3-ヘプタジエニル基、 2,4-ヘプタジエニル基、1-オクテニル基、2-オクテニル基、3-オクテ ニル基、4-オクテニル基、5-オクテニル基、6-オクテニル基、7-オクテ ニル基、1ーノネニル基、2ーノネニル基、3ーノネニル基、4ーノネニル基、 5-ノネニル基、6-ノネニル基、7-ノネニル基、8-ノネニル基、9-デセ ニル基等である。好ましくは炭素原子数2万至8個の直鎖又は分枝状のアルケニ ル基である。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等である。

「ハロゲン化 C」4 アルキル基」とは、前述の C」4 低級アルキル基に 1 乃至 3 個の同一又は異なったハロゲン原子が置換したものを意味し、具体的にはフルオロメチル基、クロロメチル基、ブロモメチル基、ジフルオロメチル基、ジクロロ

メチル基、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、クロロエチル基、ジフルオロエチル基、トリフルオロエチル基、ペンタクロロエチル基、ブロモプロピル基、ジクロロプロピル基、トリフルオロブチル基等である。好ましくはトリフルオロメチル基、クロロエチル基である。

「C」低級アルコキシ基」とは、前述のC」。低級アルキル基を有するアルコキシ基を意味し、具体的にはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、secーブトキシ基、tertーブトキシ基等である。

「C₁₋₄低級アルキルチオ基」とは、前述のC₁₋₄低級アルキル基を有するアルキルチオ基を意味し、具体的にはメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、secーブチルチオ基、tertーブチルチオ基等である。

「C₃₋₁₀シクロアルキル基」とは、単環式であっても多環式であってもよい炭素原子数3乃至10個のシクロアルキル基を意味し、具体的にはシクロプロビル基、シクロブチル基、シクロベンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、オクタヒドロインデニル基、デカヒドロナフチル基、ビシクロ[2.2.1] ヘプチル基、アダマンチル基等である。好ましくは炭素原子数5乃至7個のシクロベンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基である

「C₅₋₈シクロアルケニル基」とは、環上に1以上の二重結合を有する炭素原子数5乃至8個のシクロアルケニル基を意味し、具体的にはシクロペンテニル基、シクロペキセニル基、シクロペプテニル基、シクロオクテニル基、シクロペンタジエニル基、シクロペキサジエニル基、シクロペプタジエニル基、シクロオクタジエニル基等である。好ましくは炭素原子数5乃至7個のシクロペンテニル基、シクロペキセニル基、シクロペプテニル基である。

「Сз-10シクロアルキルС1-10アルキル基」とは、前述の直鎖又は分枝状のС

1-10アルキル基に前述の C3-10シクロアルキル基が置換したものを意味し、具体 的にはシクロプロピルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチ ル基、シクロヘキシルシクロペンチルメチル基、ジシクロヘキシルメチル基、1 ーシクロペンチルエチル基、1ーシクロヘキシルエチル基、2ーシクロプロピル エチル基、2-シクロペンチルエチル基、2-シクロヘキシルエチル基、2-シ クロヘプチルエチル基、1ーシクロヘキシルー1ーメチルエチル基、1ーシクロ ヘキシルプロピル基、2ーシクロペンチルプロピル基、3ーシクロブチルプロピ ル基、3-シクロペンチルプロピル基、3-シクロヘキシルプロピル基、3-シ クロヘプチルプロピル基、1ーシクロプロピルー1ーメチルプロピル基、1ーシ クロヘキシルー2ーメチルプロピル基、1ーシクロペンチルブチル基、1ーシク ロヘキシルブチル基、3ーシクロヘキシルブチル基、4ーシクロプロピルブチル 基、4ーシクロブチルブチル基、4ーシクロペンチルブチル基、1ーシクロヘキ シルー1ーメチルブチル基、1ーシクロペンチルー2ーエチルブチル基、1ーシ クロヘキシルー3ーメチルブチル基、1ーシクロペンチルペンチル基、1ーシク ロヘキシルペンチル基、1-シクロヘキシルメチルペンチル基、2-シクロヘキ シルペンチル基、2-シクロヘキシルメチルペンチル基、3-シクロペンチルペ ンチル基、1ーシクロヘキシルー4ーメチルペンチル基、5ーシクロペンチルペ ンチル基、1ーシクロペンチルヘキシル基、1ーシクロヘキシルヘキシル基、1 ーシクロペンチルメチルヘキシル基、2-シクロペンチルヘキシル基、2-シク ロプロピルエチルヘキシル基、3-シクロベンチルヘキシル基、1-シクロヘキ シルヘプチル基、1ーシクロペンチルー1ーメチルヘプチル基、1ーシクロヘキ シルー1,6ージメチルヘプチル基、1ーシクロヘプチルオクチル基、2ーシク ロペンチルオクチル基、3ーシクロヘキシルオクチル基、2ーシクロペンチルメ チルオクチル基、1-シクロペンチルノニル基、1-シクロヘキシルノニル基、 3-シクロプロピルノニル基、1-シクロペンチルデシル基、1-シクロヘキシ ルウンデシル基、1-シクロペンチルトリデシル基、2-シクロヘキシルトリデ シル基等である。

「アリール基」とは、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ビフェニル基等である。好ましくはフェニル基、ナフチル基、ビフェニル 基である。

「アラルキル基」とは、前述の C_{1-1} 低級アルキル基に前述のアリール基が1個以上置換したものを意味し、具体的にはベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基、フェネチル基、3-7エニルプロピル基、2-7エニルプロピル基、4-7エニルブチル基、ナフチルメチル基、2-7エニルズチル基、4-17エニルメチル基、3-(4-17)エニルブロピル基等である。

「アリールアルケニル基」とは、炭素原子数 2 乃至 4 個のアルケニル基に前述のアリール基が置換したものを意味し、具体的には 2 ーフェニルビニル基、 3 ーフェニルー 2 ープロペニル基、 3 ーフェニルー 2 ープロペニル基、 4 ーフェニルー 3 ーブテニル基、 2 ー (1 ーナフチル)ビニル基、 2 ー (2 ーナフチル)ビニル基、 2 ー (4 ービフェニル)ビニル基等である。

「アリールチオ基」とは、前述のアリール基を有するアリールチオ基を意味し 、具体的にはフェニルチオ基、ナフチルチオ基等である。

「複素環基」とは、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子から選ばれる少なくとも 1個以上、具体的には 1 乃至 4 個の、好ましくは 1 乃至 3 個のヘテロ原子を有する 5 乃至 6 員の芳香族又は非芳香族の複素環基を意味し、具体的にはチアトリアゾリル基、テトラゾリル基、ジチアゾリル基、オキサジアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、ピラゾリル基、ピロリル基、フリル基、チェニル基、テトラジニル基、トリアジニル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピリジル基等の芳香族複素環基、及びジオキソラニル基、ピロリジニル基、ピリジル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロチェニル基、ジチアジアジニル基、チアジアジニル基、モルホリノ基、モルホリニル基、オキサジニル基、チアジニル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、ピペリジノ基、ピラニル基

、チオピラニル基等の非芳香族複素環基である。好ましくはフリル基、チエニル 基、ピロリル基、ピリジル基等の芳香族複素環(ヘテロアリール)基であり、ピロリジニル基、テトラヒドロフリル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、ピペリジル基、ピペリジル基、ピペリジル基、ピペリジル基、ピペリジル基、ピペリジル基等の少なくとも1つの窒素原子を有する非芳香族複素環基である。

「ヘテロアリールアルキル基」とは、前述のC₁₋₄低級アルキル基に上記の5 乃至6員の芳香族複素環(ヘテロアリール)基が置換したものを意味し、具体的 には2ーチエニルメチル基、2ーフリルメチル基、2ーピリジルメチル基、3ー ピチジルメチル基、2ーチエニルー2ーエチル基、3ーフリルー1ーエチル基、 2ーピリジルー3ープロピル基等である。

「アシル基」とは、具体的にはホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブ チリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレル基、ピバロイル基、ヘキサ ノイル基、アクリロイル基、プロピオロイル基、メタクリロイル基、クロトノイ ル基、ベンゾイル基、ナフトイル基、トルオイル基、ヒドロアトロポイル基、ア トロポイル基、シンナモイル基、フロイル基、テノイル基、ニコチノイル基、イ ソニコチノイル基、グリコロイル基、ラクトイル基、グリセロイル基、トロポイ ル基、ベンジロイル基、サリチロイル基、アニソイル基、バニロイル基、ベラト ロイル基、ピペロニロイル基、プロトカテクオイル基、ガロイル基、シクロペン タンカルボニル基、シクロヘキサンカルボニル基、シクロヘプタンカルボニル基 、1-メチルシクロヘキサンカルボニル基、1-イソペンチルシクロペンタンカ ルボニル基、1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニル基、tert-ブトキ シカルボニル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、2-(1-イ ソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルチオカルボニル基等であ る。好ましくはアセチル基、tert-ブトキシカルボニル基、ベンゾイル基、 1-メチルシクロヘキサンカルボニル基、1-イソペンチルシクロペンタンカル ボニル基、1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニル基、2-(1-イソペン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルチオカルボニル基である。

R、R₁等における「置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基」、「置換されていてもよい C_{5-8} シクロアルケニル基」及び「置換されていてもよい C_{3-1} $_{0}$ シクロアルキル C_{1-10} アルキル基」における「置換されていてもよい」とは、1 乃至 4 個の置換基により置換されていてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよく、また置換基の位置は任意であって特に限定されるものではない。 具体的には前述の直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基;前述の C_{5-8} シクロアルケニル基;前述の C_{5-10} シクロアルキル基;前述の C_{5-8} シクロアルケニル基;前述の C_{5-10} シクロアルキル C_{1-10} アルキル基;前述の C_{1-10} アルキル C_{1-10} アルキル C_{1-10} アルキル C_{1-10} アルキルアミノ 基;アミノ基;メチルアミノ基、エチルアミノ基等の C_{1-10} 低級 アルキルアミノ 基;アセチルアミノ 基、プロピオニルアミノ 基、ベンジルアミノ 基等の C_{1-10} 基等である

以上の置換基はおもにRにおける置換基として推奨されるものであり、 R_1 における場合には、このうち特に前述の直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基;前述の C_{3-10} シクロアルキル基;前述の C_{5-8} シクロアルケニル基;前述のアリール基;又は前述のアミノ基が好ましい。

R、R₁等における「置換されていてもよいアリール基」、「窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基」、「置換されていてもよいアラルキル基」「置換されていてもよいアリールアルケニル基」、「置換されていてもよいアリールチオ基」及び「置換されていてもよい5乃至6員のヘテロアリールアルキル基」における「置換されていてもよい」とは、1乃至4個、好ましくは1乃至3個の置換基により置換されていてもよい」とは、1乃至4個、好ましくは1乃至3個の置換基により置換されていてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよく、また置換基の位置は任意であって特に限定されるものではない。具体的には前述の直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基、好ましくは直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基、好ましくは直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基、好ましくは直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基、好ましくは直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基、好ましくは直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基、好ましくは直鎖又は分枝状の C_{2-10}

ル基;前述のハロゲン原子;ニトロ基;前述のC」。低級アルキル基又は前述のアシル基で置換されていてもよいアミノ基;水酸基;前述のC」。低級アルコキシ基;前述のC」。低級アルキルチオ基;前述のハロゲン化 C」。低級アルキル基;前述のアシル基;オキソ基等である。

以上の置換基はおもに R_1 における置換基として推奨されるものであり、Rにおける場合はこのうち特に前述の直鎖又は分枝状の C_{1-6} アルキル基;前述のハロゲン原子;又はニトロ基が好ましい。

R₁等における「置換されていてもよい直鎖又は分枝状のC₁₁₀アルキル基」における「置換されていてもよい」とは、1乃至3個の置換基により置換されていてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよく、また置換基の位置は任意であって特に限定されつものではない。具体的には前述のC₁₁低級アルキル基、前述のアシル基又は水酸基で置換されていてもよいアミノ基;前述のC₁₁低級アルキルチオ基;カルバモイル基;水酸基;前述のハロゲン原子;前述のアシル基を有するアシルオキシ基;カルボキシ基;前述のアシル基;前述の置換されていてもよいアリール基を有するアリールオキシ基等である。

R₂等における「置換されていてもよい C_{1-4} 低級アルキル基」における「置換されていてもよい」とは、1乃至3個の置換基により置換されていてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよく、また置換基の位置は任意であって特に限定されつものではない。具体的には前述の C_{1-4} 低級アルコキシ基;前述の C_{1-4} 低級アルキル基又は前述のアシル基で置換されていてもよいアミノ基;前述の C_{1-4} 低級アルキルチオ基;カルバモイル基;水酸基;カルボキシ基;前述のアシル基;前述の夜素環基(特にチェニル基等の芳香族複環基又はテトラヒドロフリル基等の非芳香族複素環基)等である。

R」等における「置換されていてもよいアミノ基」及び「置換されていてもよいウレイド基」における「置換されていてもよい」とは、1個以上、好ましくは1

乃至2個の置換基により置換されていてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよく、また置換基の位置は任意であって特に限定されるものではない。具体的には前述のC₁₋₄低級アルキル基;水酸基;前述のアシル基;前述のC₁₋₄低級アルコキシ基で置換されていてもよい前述のアリール基等である。

乙における「メルカプト保護基」とは、通常用いられるメルカプト保護基を意 味し、生体内において脱離する有機残基であれば特に限定されない。また、二量 体であるジスルフィド体を形成してもよい。具体的には下記のごとき、C1-4低級 アルコキシメチル基;C1-4低級アルキルチオメチル基;アラルキルオキシメチル 基;アラルキルチオメチル基;C3-10シクロアルキルオキシメチル基;C5-8シク ロアルケニルオキシメチル基; Сз-10シクロアルキルС1-10アルコキシメチル基 ;アリールオキシメチル基;アリールチオメチル基;アシル基;アシルオキシ基 ;アミノカルボニルオキシメチル基;チオカルボニル基;チオ基である。即ち、 より具体的には前述のC1-4低級アルコキシ基を有するC1-4低級アルコキシメチ ル基;前述のС--4低級アルキルチオ基を有するС--4低級アルキルチオメチル基 ;前述のアラルキル基を有するアラルキルオキシメチル基;前述のアラルキル基 を有するアラルキルチオメチル基;前述のСз-10シクロアルキル基を有するСз-10シクロアルキルオキシメチル基;前述のC5-8シクロアルケニル基を有するC5 - 8シクロアルケニルオキシメチル基;前述の C3-10シクロアルキル C1-10アルキ ル基を有する C3-10シクロアルキル C1-10アルコキシメチル基;前述のアリール 基を有するアリールオキシメチル基;前述のアリールチオ基を有するアリールチ オメチル基;前述の置換されていてもよい直鎖又は分枝状の C1-10アルキル基、 前述のハロゲン化 С 1-4 低級アルキル基、前述の С 1-4 低級アルコキシ基、前述の C1-4低級アルキルチオ基、前述の置換されていてもよいアミノ基、前述の置換さ れていてもよいウレイド基、前述の置換されていてもよい C3-10シクロアルキル 基、前述の置換されていてもよい C3-10シクロアルキル C1-10アルキル基、前述 の置換されていてもよいアリール基、前述の置換されていてもよいアラルキル基

、前述の置換されていてもよいアリールアルケニル基、前述の置換されていても よいアリールチオ基、前述の窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有す る置換されていてもよい5万至6員の複素環基又は前述の置換されていてもよい 5 乃至 6 員のヘテロアリールアルキル基を有するアシル基;前述の置換されてい てもよい直鎖又は分枝状のCiiュアルキル基、前述のハロゲン化Ciiュ低級アルキ ル基、前述のCia低級アルコキシ基、前述のCia低級アルキルチオ基、前述の 置換されていてもよいアミノ基、前述の置換されていてもよいウレイド基、前述 の置換されていてもよい C3-10シクロアルキル基、前述の置換されていてもよい Ca-10シクロアルキルCi-10アルキル基、前述の置換されていてもよいアリール 基、前述の置換されていてもよいアラルキル基、前述の置換されていてもよいア リールアルケニル基、前述の置換されていてもよいアリールチオ基、前述の窒素 原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6 員の複素環基又は前述の置換されていてもよい5乃至6員のヘテロアリールアル キル基を有するアシルオキシ基;前述の置換されていてもよい直鎖又は分枝状の C1-10アルキル基、前述のハロゲン化 C1-4アルキル基、前述の C1-4低級アルコ キシ基、前述の C 1-1低級アルキルチオ基、前述の置換されていてもよい C 3-10シ クロアルキル基、前述の置換されていてもよいC3-10シクロアルキルC1-10アル キル基、前述の置換されていてもよいアリール基、前述の置換されていてもよい アラルキル基、前述の置換されていてもよいアリールアルケニル基、前述の窒素 原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6 員の複素環基又は前述の置換されていてもよい5乃至6員のヘテロアリールアル キル基で置換されていてもよいアミノカルボニルオキシメチル基;前述の置換さ れていてもよい直鎖又は分枝状の C 1-10 アルキル基、前述のハロゲン C 1-4 低級ア ルキル基、前述のCニーィ低級アルコキシ基、前述のCニーィ低級アルキルチオ基、前 述の置換されていてもよいアミノ基、前述の置換されていてもよいウレイド基、 前述の置換されていてもよいCs-xoシクロアルキル基、前述の置換されていても

よい C₃₋₁₀シクロアルキル C₁₋₁₀アルキル基、前述の置換されていてもよいアリール基、前述の置換されていてもよいアラルキル基、前述の置換されていてもよいアリールチオ基、前述の窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の後素環基又は前述の置換されていてもよい5乃至6員のヘテロアリールアルキル基を有するチオカルボニル基;前述の置換されていてもよい C₁₋₁ 低級アルキル基又はアリール基を有するチオ基である。

より具体的に述べるならば、Rにおける「直鎖又は分枝状のC₁₋₁₀アルキル基」としては、メチル基、エチル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、 tertーブチル基、ヘプチル基、1ープロピルブチル基、1ーイソブチル-3 ーメチルブチル基が好ましい。

Rにおける「直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基」としては、アリル基、ビニル基、イソプロペニル基、1-メチルー2-プロペニル基、2-メチルー2-プロペニル基、1-メチルー1-ブテニル基、クロチル基、1, 3-ジメチルー2-ブテニル基、1-ペンテニル基、1-メチルー2-ペンテニル基が好ましい

Rにおける「ハロゲン化 C」4低級アルキル基」とは、前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)で置換された C」-4低級アルキル基(特に好ましくはメチル基)を意味し、好ましくはトリフルオロメチル基である。

Rにおける「置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基」とは、前述の直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基(特に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、t ert - ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、2 , 2 - ジメチルプロピル基、4 - メチルペンチル基、2 - エチルブチル基等の C_{1-8} アルキル基)、前述の直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基(特に好ましくは1 - メチルビニル基、2 - メチルビニル基、3 - メチルビニル基、3 - メチルビニル基等の C_{2-8} アルケニル基)、前述の C_{3-10} シクロアルキル基

(特に好ましくはシクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等の C3-7シクロアルキル基)、前述のC5-8シクロアルケニル基(特に好ましくはシ クロペンテニル基、シクロヘキセニル基等の C s-sシクロアルケニル基)、前述の CarroシクロアルキルCirioアルキル基(特に好ましくはシクロプロピルメチル 基、2-シクロプロピルエチル基、2-シクロペンチルエチル基、シクロヘキシ ルメチル基、2-シクロヘキシルエチル基等のC3-7シクロアルキルC1-4アルキ ル基)、前述のアリール基(特に好ましくはフェニル基)、オキソ基、前述のア ラルキル基 (特に好ましくはベンジル基、フェネチル基等のフェニル C in 低級ア ルキル基)及び前述のアリールアルケニル基(特に好ましくは2-フェニルビニ ル基)から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよい Сэ 10シクロア ルキル基(特に好ましくはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル 基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、オクタヒドロインデニル基、デカヒ ドロナフチル基、アダマンチル基、ビシクロ[2.2.1]ヘプチル基)を意味 し、好ましくは2,2,3,3ーテトラメチルシクロプロピル基、1ーイソペン チルシクロブチル基、1ーイソプロピルシクロペンチル基、1ーイソブチルシク ロベンチル基、1ーイソベンチルシクロベンチル基、1ーシクロヘキシルメチル シクロペンチル基、シクロヘキシル基、1-メチルシクロヘキシル基、1-エチ ルシクロヘキシル基、1ープロピルシクロヘキシル基、1ーイソプロピルシクロ ヘキシル基、1-ブチルシクロヘキシル基、1-イソブチルシクロヘキシル基、 1-ペンチルシクロヘキシル基、1-イソペンチルシクロヘキシル基、1-(2 , 2-ジメチルプロピル) シクロヘキシル基、1-(4-メチルペンチル) シク ロヘキシル基、1-(2-エチルブチル)シクロヘキシル基、4-tertーブ チルー1ーイソペンチルシクロヘキシル基、1ーシクロプロピルシクロヘキシル 基、1-ビシクロヘキシル基、1-フェニルシクロヘキシル基、1-シクロプロ ピルメチルシクロヘキシル基、1-シクロヘキシルメチルシクロヘキシル基、1 - (2-シクロプロピルエチル)シクロヘキシル基、1-(2-シクロペンチル

エチル)シクロヘキシル基、1-(2-シクロヘキシルエチル)シクロヘキシル 基、4-メチルシクロヘキシル基、4-プロピルシクロヘキシル基、4-イソプロピルシクロヘキシル基、4-セシクロヘキシル基、4-セシクロヘキシル基、1-イソベンチルシクロヘプチルシクロヘキシル基、1-イソベンチルシクロヘプチル基、1-イソベンチルシクロヘプチル基、1-アクロヘキシル基、1-アクロヘキシル基0、1-100 1-100

Rにおける「置換されていてもよいCs-sシクロアルケニル基」における置換基 は前記「置換されてもよいСз-тоシクロアルキル基」の場合と全く同様であり、 具体的には、前述の直鎖又は分枝状のCiпのアルキル基(特に好ましくはメチル 基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、ペンチ ル基、イソペンチル基、2,2ージメチルプロピル基、4ーメチルペンチル基等 の C 1/8 アルキル基)、前述の直鎖又は分枝状の C 2-10 アルケニル基(特に好まし くは1-メチルビニル基、2-メチルビニル基、3-メチル-3-プロペニル基 等の C2-8アルケニル基)、前述の C3-10シクロアルキル基(特に好ましくはシクー ロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等のC3-7シクロアルキル基)、前述のCs-sシクロアルケニル基(特に好ましくはシクロペンテニル基、シク ロヘキセニル基等の C 5-6シクロアルケニル基)、前述の C 3-10シクロアルキル C ı-ıoアルキル基(特に好ましくはシクロプロピルメチル基、2-シクロプロピル エチル基、2-シクロペンチルエチル基、シクロヘキシルメチル基、2-シクロ ヘキシルエチル基等の Сョュシクロアルキル Сュ-4低級アルキル基)、前述のアリ ール基(特に好ましくはフェニル基)、オキソ基、前述のアラルキル基(特に好 ましくはベンジル基、フェネチル基等のフェニルCι--低級アルキル基)及び前述 のアリールアルケニル基(特に好ましくは2-フェニルビニル基)から選ばれる

1乃至4個の置換基で置換されていてもよいシクロアルケニル基(特にシクロペ ンテニル基、シクロヘキセニル基)を意味し、好ましくは1ーイソプロピルー2 -シクロペンテニル基、1-イソプロピル-3-シクロペンテニル基、1-イソ ブチルー2ーシクロベンテニル基、1ーイソブチルー3ーシクロベンテニル基、 1ーイソペンチルー2ーシクロペンテニル基、1ーイソペンチルー3ーシクロペ ンテニル基、1ーシクロヘキシルメチルー2ーシクロペンテニル基、1ーシクロ ヘキシルメチルー3ーシクロペンテニル基、1ーシクロヘキセニル基、2ーシク ロヘキセニル基、3ーシクロヘキセニル基、1ーメチルー2ーシクロヘキセニル 基、1-メチルー3-シクロヘキセニル基、1-エチルー2-シクロヘキセニル 基、1-エチルー3-シクロヘキセニル基、1-プロピルー2-シクロヘキセニ ル基、1ープロピルー3ーシクロヘキセニル基、1ーイソプロピルー2ーシクロ ヘキセニル基、1ーイソプロピルー3ーシクロヘキセニル基、1ープチルー2ー シクロヘキセニル基、1ーブチルー3ーシクロヘキセニル基、1ーイソブチルー 2-シクロヘキセニル基、1-イソブチル-3-シクロヘキセニル基、1-ペン チルー2ーシクロヘキセニル基、1ーペンチルー3ーシクロヘキセニル基、1ー イソペンチルー2ーシクロヘキセニル基、1ーイソペンチルー3ーシクロヘキセ ニル基、1-(2,2-ジメチルプロピル)-2-シクロヘキセニル基、1-(2,2-ジメチルプロピル)-3-シクロヘキセニル基、1-(4-メチルペン チル)-2-シクロヘキセニル基、1-(4-メチルペンチル)-3-シクロヘ キセニル基、1ーシクロプロピルー2ーシクロヘキセニル基、1ーシクロプロピ ルー3ーシクロヘキセニル基、1ーシクロヘキシルー2ーシクロヘキセニル基、 1-シクロヘキシル-3-シクロヘキセニル基、1-フェニル-2-シクロヘキ セニル基、1-フェニルー3-シクロヘキセニル基、1-シクロプロピルメチル -2-シクロヘキセニル基、1-シクロプロピルメチル-3-シクロヘキセニル 基、1-シクロヘキシルメチル-2-シクロヘキセニル基、1-シクロヘキシル メチルー3-シクロヘキセニル基、1-(2-シクロプロピルエチル)-2-シ クロヘキセニル基、1-(2-シクロプロピルエチル)-3-シクロヘキセニル 基、 $1-(2-シクロペンチルエチル)-2-シクロヘキセニル基、<math>1-(2-\upsilon)$ クロペンチルエチル) $-3-\upsilon$ クロヘキセニル基、 $1-(2-\upsilon)$ クロペンチルエチル) $-3-\upsilon$ クロヘキセニル基、 $1-(2-\upsilon)$ クロヘキセニル基、 $1-(2-\upsilon)$ クロヘキセニル基である。更に、 置換位置は特に限定されるものではないが、特に好ましくは 1 位の置換であり、また置換基は上記いずれの置換基でもよいが、特に好ましくは直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基又は C_{3-10} シクロアルキルを C_{1-1} アルキル基である。

Rにおける「置換されていてもよいC3-10シクロアルキルC1-10アルキル基」 とは、前述のСз-10シクロアルキル基(特に好ましくはシクロペンチル基、シク ロヘキシル基等の Сз コシクロアルキル基)、前述の С 5-8 シクロアルケニル基(特に好ましくはシクロペンテニル基、シクロヘキセニル基C5-7シクロアルケニル 基)及び前述のアリール基(特に好ましくはフェニル基)から選ばれる1乃至4 個の置換基で置換されていてもよい、かつCı-uアルキル基が直鎖又は分枝状の Сз-10シクロアルキルС1110アルキル基(特に好ましくはシクロヘキシルメチル 基、1-シクロヘキシルエチル基、1-シクロヘキシル-1-メチルエチル基、 1-シクロヘキシルー2ーメチルプロビル基、1-シクロヘキシルー3ーメチル ブチル基、1ーシクロヘキシルヘキシル基、1-シクロヘキシルー4-メチルペ ンチル基、1-シクロヘキシルヘプチル基)を意味する。置換位置は特に限定さ れるものではなく、直鎖又は分枝状のCェルアルキル基部分に該置換基を有して もよい。好ましくはシクロヘキシルメチル基、1-シクロヘキシルエチル基、シ クロヘキシルシクロペンチルメチル基、ジシクロヘキシルメチル基、1-シクロ ヘキシルー1ーメチルエチル基、1ーシクロヘキシルー2ーメチルプロピル基、 1-シクロヘキシルー3-メチルブチル基、1-シクロヘキシルー4-メチルペ ンチル基、1-シクロヘキシルヘキシル基、1-シクロヘキシルヘプチル基であ る。

Rにおける「置換されていてもよいアリール基」とは、前述の直鎖又は分枝状のC」『アルキル基(特に好ましくはtertーブチル基)、前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)及びニトロ基から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基(特に好ましくはフェニル基)を意味し、好ましくはフェニル基、2ークロロフェニル基、4ーニトロフェニル基、3,5ージーtertーブチルフェニル基である。

Rにおける「置換されていてもよいアラルキル基」とは、前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、ニトロ基及び水酸基から選ばれる置換基で置換されていてもよい、かつ C₁₋₄ 低級アルキル基が直鎖又は分枝状のアラルキル基(特に好ましくはベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基)を意味する。置換位置は特に限定されるものではなく、直鎖又は分枝状の C₁₋₄ 低級アルキル基部分に該置換基を有してもよい。好ましくはベンジル基、トリチル基である。

Rにおける「窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基」とは、前述の直鎖又は分枝状のC₁₋₀アルキル基 (特に好ましくはtert-ブチル基)、前述のハロゲン原子 (特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)及びニトロ基から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよい前記複素環基を意味し、好ましくは芳香族複素環基である。特に好ましくはフリル基、チエニル基、ピリジル基である。

 R_1 における「置換されていてもよい直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基」とは、前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、前述の C_{1-4} 低級アルコキシ基(特に好ましくはメトキシ基)、前述の C_{1-4} 低級アルキル基(特に好ましくはメチル基)又は前述のアシル基(特に好ましくはアセチル基)又は水酸基で置換されていてもよいアミノ基、前述の C_{1-4} 低級アルキルチオ基(特に好ましくはメチルチオ基)、カルバモイル基、水酸基、前述のアシル基を有するアシルオキシ基(特に好ましくはアセチルオキシ基)、カルボキシ基、アシル基

(特に好ましくはメトキシカルボニル基)及び前述の置換されてもよいアリール基を有するアリールオキシ基(特に好ましくはフェノキシ基、4ークロロフェノキシ基)から選ばれる置換基で置換されていてもよい直鎖又は分枝状のC₁₋₁₀アルキル基を意味し、好ましくはメチル基、クロロメチル基、エチル基、イソプロビル基、1ーメチルー2ーペンチル基、オクチル基、メトキシメチル基、ジメチルアミノメチル基、アセチルアミノメチル基、1ーアセチルアミノエチル基、1ーアセチルアミノー3ーメチルプロビル基、1ーアセチルアミノー3ーメチルブラントルー3ーカルバモイルプロビル基、1ーヒドロキシー1ーメチルエチル基、1ーアセチルオキシー1ーメチルエチル基、4ーカルボキシブチル基、2ーメトキシカルボニルエチル基、フェノキシメチル基、4ークロロフェノキシメチル基である

 R_1 における「 C_{1-4} 低級アルコキシ基」とは、好ましくはメトキシ基、 ter

R₁における「C₁₋₄低級アルキルチオ基」とは、好ましくはメチルチオ基である。

R」における「置換されていてもよいアミノ基」とは、前述のC」-「低級アルキル基(特に好ましくはエチル基、イソプロピル基、tertーブチル基)、前述のアシル基(特に好ましくはアセチル基、ベンゾイル基)及び前述のC」(低級アルコキシ基で置換されていてもよい前述のアリール基(特に好ましくはフェニル基、4ーメトキシフェニル基)から選ばれる置換基で置換されていてもよいアミノ基を意味し、好ましくはエチルアミノ基、イソプロピルアミノ基、tertーブチルアミノ基、フェニルアミノ基、4ーメトキシフェニルアミノ基である。

R」における「置換されていてもよいウレイド基」とは、前述のC1-4低級アルキル基 (特に好ましくはメチル基、エチル基)、前述のアシル基 (特に好ましくはアセチル基、ベンゾイル基)及び前述のC1-4低級アルコキシ基で置換されてい

てもよい前述のアリール基(特に好ましくはフェニル基、4-メトキシフェニル 基)から選ばれる置換基で置換されていてもよいウレイド基を意味し、好ましく はN,N'-ジフェニルウレイド基である。

 R_1 における「置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基」とは、前述の直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基(特に好ましくはメチル基、t e r t - ブチル基、イソペンチル基)、アミノ基、前述の C_{1-1} 低級アルキル又は前述のアシル出置換されていてもよいアミノ基(特に好ましくはメチルアミノ基、エチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンジルアミノ基)から選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基(特に好ましくはシクロプロピル基、シクロヘキシル基)を意味し、好ましくはシクロプロピル基、シクロヘキシル基、1-メチルシクロヘキシル基、1-イソペンチルシクロヘキシル基、1-アミノシクロヘキシル基、1-アミノシクロヘキシル基、1-アセチルアミノシクロヘキシル基、4-t e r t - ブチルシクロヘキシル基である。

 R_1 における「置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル C_{1-10} アルキル基」とは、前述の C_{3-10} シクロアルキル基(特に好ましくはシクロベンチル基、シクロヘキシル基)、前述の C_{5-8} シクロアルケニル基(特に好ましくはシクロベンテニル基、シクロヘキセニル基)及び前述のアリール基(特に好ましくはフェニル基)から選ばれる置換基で置換されていてもよい、かつ C_{1-10} アルキル基が直鎖又は分枝状の C_{3-10} シクロアルキル C_{1-10} アルキル基(特に好ましくはシクロヘキシル基)を意味する。置換位置は特に限定されるものではなく、直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基部分に該置換基を有してもよい。好ましくはシクロヘキシルメチル基である。

 R_1 における「置換されていてもよいアリール基」とは、前述の直鎖又は分枝状の C_{1-6} アルキル基(特に好ましくはメチル基、tert-ブチル基)、前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、ニトロ基、水酸基、前述の C_{1-4} 低級アルコキシ基(特に好ましくはメトキシ基)及び前述のアシル基(特

に好ましくは2-(1-4)ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルチオカルボニル基)から選ばれる置換基で置換されていてもよいアリール基(特に好ましくはフェニル基、ナフチル基)を意味し、好ましくはフェニル基、1-+7 チル基、1-+7 チル基、1-+7 チル基、1-+7 チルスエニル基、1-+7 チンフェニル基、1-+7 チンフェニル基、1-+7 チンフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 キシフェニル基、1-+7 カルボニルアミノ)フェニルチオカルボニル フェニル基である。

R」における「置換されていてもよいアラルキル基」とは、前述のハロゲン原子 (特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、ニトロ基、前述の C 1-4 低級アルキル 基又は前述のアシル基で置換されていてもよいアミノ基(特に好ましくはアミノ 基、アセチルアミノ基、ピバロイルアミノ基、1-メチルシクロヘキサンカルボ ニルアミノ基、tert-ブトキシカルボニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基) 及び水酸基から選ばれる置換基で置換されていてもよい、かつ C1-4 低級アルキル 基が直鎖又は分枝状のアラルキル基(特に好ましくはベンジル基、フェネチル基 、3-フェニルプロピル基、ナフチルメチル基、ビフェニルメチル基)を意味す る。置換位置は特に限定されるものではなく、直鎖又は分枝状の C1-4 低級アルキ ル基部分に該置換基を有してもよい。好ましくはベンジル基、フェネチル基、3 ーフェニルプロピル基、2-ナフチルメチル基、4-ビフェニルメチル基、ベン ズヒドリル基、2-クロロフェニルメチル基、3-クロロフェニルメチル基、4 ークロロフェニルメチル基、2ーニトロフェニルメチル基、4ーニトロフェニル メチル基、2ーピバロイルアミノフェニルメチル基、2ー(1ーメチルシクロへ キサンカルボニルアミノ)フェニルメチル基、2-tertーブトキシカルボニ ルアミノフェニルメチル基、3-アセチルアミノフェニルメチル基、3-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルメチル基、α-アミノベンジ ル基、 α ーアセチルアミノベンジル基、 α ー(1ーメチルシクロヘキサンカルボ

ニルアミノ) ベンジル基、 α - ベンゾイルアミノベンジル基、 α - アミノフェネチル基、 α - アセチルアミノフェネチル基、1 - アセチルアミノー2 - (4 - ドロキシフェニル) エチル基である。

R」における「置換されていてもよいアリールアルケニル基」とは、前述の直鎖又は分枝状のC」。低級アルキル基(特に好ましくはメチル基、tertーブチル基)、前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、ニトロ基及び水酸基から選ばれる置換基で置換されていてもよいアリールアルケニル基(特にフェニルビニル基)を意味し、好ましくは2-フェニルビニル基である。

R」における「置換されていてもよいアリールチオ基」とは、前述のハロゲン原子 (特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、ニトロ基、前述のC」 低級アルキル基又は前述のアシル基で置換されていてもよいアミノ基 (特に好ましくはアミノ基、アセチルアミノ基、ビバロイルアミノ基、1ーメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基)、水酸基及び前述のハロゲン化 C」 低級アルキル基 (特に好ましくはトリフルオロメチル基)から選ばれる置換基で置換されていてもよいアリールチオ基 (特に好ましくはフェニルチオ基)を意味し、好ましくはフェニルチオ基、2ー(1ーメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルチオ基、2ー(1ーメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルチオ基、2ー(1ーメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニルチオ基である。

R」における「窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基」とは、前述の直鎖又は分枝状のC」。アルキル基(特に好ましくはメチル基)、ハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)、前述のアシル基(特に好ましくはアセチル基、ベンゾイル基)及びオキソ基から選ばれる置換基で置換されてもよい複素環基(特に好ましくはピリジル基等の芳香族複素環基又はピペリジル基、ピロリジニル基等の非芳香族複素環基)を意味し、好ましくは3ーピリジル基、1ーメチルー4ーピペリジル基、1

ーアセチルー4ーピペリジル基、5-オキソー2-ピロリジニル基、<math>1-アセチルー2-ピロリジニル基、1-ベンゾイルー2-ピロリジニル基である。特に好ましくは1-メチルー4-ピペリジル基や1-アセチルー4-ピペリジル基等の4-ピペリジル基である。

R」における「置換されていてもよい5乃至6員のヘテロアリールアルキル基」とは、前述の直鎖又は分枝状のC」。アルキル基(特に好ましくはメチル基)及び前述のハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)で置換されていてもよい前記ヘテロアリールアルキル基(特に好ましくは2ーテニル基)を意味し、好ましくは2ーテニル基である。

R₂における「置換されていてもよい C₁- ₄低級アルキル基」とは、前述の C₁ ₄低級アルコキシ基(特に好ましくはメトキシ基)、前述の C₁ ₄低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基(特に好ましくはジメチルアミノ基)、前述の C₁ ₄低級アルキルチオ基(特に好ましくはメチルチオ基)、カルバモイル基、水酸基、カルボキシ基、前述のアシル基(特に好ましくはメトキシカルボニル基)及び前述の複素環基(特に好ましくはチエニル基等の芳香族複素環基又はテトラヒドロフリル基等の非芳香族複素環基)から選ばれる 1 乃至 3 個の置換基で置換されていてもよい C₁- ₄低級アルキル基(特に好ましくはメチル基)を意味し、好ましくはテトラヒドロフリルメチル基である。

 R_2 における「置換されてもよいアリール基」とは、 R_1 におけるそれと同様である。好ましくはフェニル基、ハロゲン置換フェニル基、アシルアミノ置換フェニル基等である。

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 における「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、 臭素原子等のハロゲン原子を意味し、好ましくはフッ素原子、塩素原子である。

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 における「 C_{1-4} 低級アルキル基」とは、好ましくはメチル基である。

X1、X2、X3、X4における「ハロゲン化C1-4低級アルキル基」とは、前述の

ハロゲン原子(特に好ましくはフッ素原子、塩素原子)で置換された C₁₋₁低級アルキル基(特に好ましくはメチル基)を意味し、好ましくはトリフルオロメチル基である。

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 における「 C_{1-4} 低級アルコキシ基」とは、好ましくはメトキシ基である。

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 における「アシル基」とは、好ましくはベンゾイル基である。

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 における「アリール基」とは、好ましくはフェニル基である。

R', における「1-置換-C3-10シクロアルキル基」とは、シクロアルキル 基(例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキ シル基、シクロヘプチル基等であり、好ましくはСҕ、フシクロアルキル基であり、 特に好ましくはシクロヘキシル基である)の1位に前述の直鎖又は分枝状のC1-10アルキル基(特に好ましくはメチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル 基、ブチル基、イソブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、2,2ージメチル プロピル基、4ーメチルペンチル基、2ーエチルブチル基等のC1-8アルキル基) 、前述の直鎖又は分枝状の C 2-10 アルケニル基 (特に好ましくは 1 ーメチルビニ ル基、2-メチルビニル基、3-メチル-3-プロペニル基等のC2-8アルケニル 基)、前述のC3-10シクロアルキル基(特に好ましくはシクロプロピル基、シク ロペンチル基、シクロヘキシル基等のCューァシクロアルキル基)、前述のCュ-ョシ クロアルケニル基(特に好ましくはシクロペンテニル基、シクロヘキセニル基等 のC5-6シクロアルケニル基)、前述のC3-10シクロアルキルC1-10アルキル基(特に好ましくはシクロプロピルメチル基、2-シクロプロピルエチル基、2-シ クロペンチルエチル基、シクロヘキシルメチル基、2-シクロヘキシルエチル基 等のC3-7シクロアルキルC1-4低級アルキル基)、前述のアリール基(特に好ま しくはフェニル基)、前述のアラルキル基(特に好ましくはベンジル基、フェネ

チル基等のフェニルC」、低級アルキル基)及び前述のアリールアルケニル基(特 に好ましくは2-フェニルビニル基)から選ばれる置換基で置換されていること を意味し、好ましくは1-イソペンチルシクロブチル基、1-イソプロピルシク ロペンチル基、1-イソブチルシクロペンチル基、1-イソペンチルシクロペン チル基、1-シクロヘキシルメチルシクロペンチル基、1-メチルシクロヘキシ ル基、1ーエチルシクロヘキシル基、1ープロピルシクロヘキシル基、1ーイソ プロピルシクロヘキシル基、1-ブチルシクロヘキシル基、1-イソブチルシク ロヘキシル基、1-ペンチルシクロヘキシル基、1-イソペンチルシクロヘキシ ル基、1-(2,2-ジメチルプロピル)シクロヘキシル基、1-(4-メチル ペンチル)シクロヘキシル基、1-(2-エチルブチル)シクロヘキシル基、1 ーシクロプロピルシクロヘキシル基、1ービシクロヘキシル基、1ーフェニルシ クロヘキシル基、1-シクロプロピルメチルシクロヘキシル基、1-シクロヘキ シルメチルシクロヘキシル基、1-(2-シクロプロピルエチル)シクロヘキシ ル基、1-(2-シクロペンチルエチル)シクロヘキシル基、1-(2-シクロ ヘキシルエチル)シクロヘキシル基、1-イソペンチルシクロヘプチル基である 。1位置換基として特に好ましくは直鎖又は分枝状のCiroアルキル基である。

R'、における「1-置換 $-C_{5-8}$ シクロアルケニル基」とは、シクロアルケニル基(特に好ましくはシクロベンテニル基、シクロヘキセニル基等の C_{5-6} シクロアルケニル基である)の1位に前述の直鎖又は分枝状の C_{1-10} アルキル基(特に好ましくはメチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イソプチル基、ベンチル基、イソペンチル基、2-ジメチルプロビル基、4-メチルベンチル基等の C_{1-8} アルキル基)、前述の直鎖又は分枝状の C_{2-10} アルケニル基(特に好ましくは1-メチルビニル基、2-メチルビニル基、3-メチルー3-プロベニル基等の C_{2-8} アルケニル基)、前述の C_{3-10} シクロアルキル基(特に好ましくはシクロプロビル基、シクロベンチル基、シクロベキシル基等の C_3 7シクロアルキル基)、前述の C_{5-8} シクロアルケニル基(特に好ましくはシクロプロビル基、シクロアルケニル基(特に好ましくはシクロ

ペンテニル基、シクロヘキセニル基等のCsasシクロアルケニル基)、前述のCa 10シクロアルキルC1-10アルキル基(特に好ましくはシクロプロピルメチル基、 2-シクロプロピルエチル基、2-シクロペンチルエチル基、シクロヘキシルメ チル基、2-シクロヘキシルエチル基等のCa-7シクロアルキルC14低級アルキ ル基)、前述のアリール基(特に好ましくはフェニル基)、前述のアラルキル基 (特に好ましくはペンジル基、フェネチル基等のフェニルC1-4低級アルキル基) 及び前述のアリールアルケニル基(特に好ましくは2-フェニルビニル基)から 選ばれる置換基で置換されていることを意味し、好ましくは1ーイソプロピルー 2-シクロペンテニル基、1-イソプロピル-3-シクロペンテニル基、1-イ ソブチルー2ーシクロペンテニル基、1ーイソブチルー3ーシクロペンテニル基 、1-イソペンチルー2-シクロペンテニル基、1-イソペンチルー3-シクロ ペンテニル基、1ーシクロヘキシルメチルー2ーシクロペンテニル基、1ーシク ロヘキシルメチルー3ーシクロペンテニル基、1ーメチルー2ーシクロヘキセニ ル基、1ーメチルー3ーシクロヘキセニル基、1ーエチルー2ーシクロヘキセニ ル基、1-エチルー3-シクロヘキセニル基、1-プロピルー2-シクロヘキセ ニル基、1ープロピルー3ーシクロヘキセニル基、1ーイソプロピルー2ーシク ロヘキセニル基、1ーイソプロピルー3ーシクロヘキセニル基、1ーブチルー2 - ーシクロヘキセニル基、1ーブチルー3ーシクロヘキセニル基、1ーイソブチル -2-シクロヘキセニル基、1-イソブチル-3-シクロヘキセニル基、1-ペ ンチルー2ーシクロヘキセニル基、1ーペンチルー3ーシクロヘキセニル基、1 ーイソペンチルー2ーシクロヘキセニル基、1ーイソペンチルー3ーシクロヘキ セニル基、1-(2,2-ジメチルプロピル)-2-シクロヘキセニル基、1-(2,2-ジメチルプロピル)-3-シクロヘキセニル基、1-(4-メチルペ ンチル)-2-シクロヘキセニル基、1-(4-メチルペンチル)-3-シクロ ヘキセニル基、1ーシクロプロピルー2ーシクロヘキセニル基、1ーシクロプロ ピルー3-シクロヘキセニル基、1-シクロヘキシルー2-シクロヘキセニル基

、1-シクロへキシルー3-シクロへキセニル基、1-フェニルー2-シクロへキセニル基、1-フェニルー $3-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロプロビルメチルー $2-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロプロビルエチル) ー $2-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへンチルエチル) ー $2-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基、 $1-\upsilon$ クロへキセニル基である。1位置換基として特に好ましくは直鎖又は分枝状の $1-\upsilon$ 0アルキル基である。

「プロドラッグ化合物」とは、化学的又は代謝的に分解し得る基を有し、加水分解や加溶媒分解によって又は生理条件下で分解することによって薬学的に活性を示す本発明化合物の誘導体である。

「医薬上許容し得る塩」とは、上記一般式(I)で示される化合物と無毒性の塩を形成するものであれば如何なるものであってもよいが、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、硝酸塩、りん酸塩、炭酸塩、炭酸水素塩、過塩素酸塩等の無機酸塩;ギ酸塩、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、プロピオン酸塩、シュウ酸塩、グリコール酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、ヒドロキシマレイン酸塩、メチルマレイン酸塩、フマール酸塩、アジピン酸塩、酒石酸塩、リンゴ酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、ケイ皮酸塩、アスコルビン酸塩、サリチル酸塩、2ーアセトキシ安息香酸塩、ニコチン酸塩、イソニコチン酸塩等の有機酸塩;メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸塩等のスルホン酸塩;アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の酸性アミノ酸塩;ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;マグネシウム塩、カルシウム塩等のアルカ

リ土類金属塩;アンモニウム塩;トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N,N'ージベンジルエチレンジアミン塩等の有機塩基塩;リジン塩、アルギニン塩等のアミノ酸塩を挙げることができる。また、場合によっては水和物、又はアルコール等との溶媒和物であってもよい。

更に、より具体的に述べるならば、一般式(I)におけるRとしては1-4ソブチルシクロヘキシル基、1-(2-xチルブチル)シクロヘキシル基、1-4ソベンチルシクロヘキシル基が、Yとしては $CO-が、X_1$ 、 X_2 、 X_3 及び X_4 としてはそれぞれ水素原子が、 X_3 としてはイソブチリル基、 X_4 のようルボニル基が特に好ましい。

本発明化合物は、優れたCETP活性阻害作用を有し、今までにない新しいタイプの高脂血症又は動脈硬化性疾患の予防又は治療薬として期待される。

一般式(I)で示される本発明化合物又はその医薬上許容し得る塩を医薬製剤として用いる場合には、通常、それ自体公知の薬理学的に許容される担体、賦形剤、希釈剤、増量剤、崩壊剤、安定剤、保存剤、緩衝剤、乳化剤、芳香剤、着色剤、甘味剤、粘稠剤、矯味剤、溶解補助剤、その他の添加剤、具体的には水、植物油、エタノール又はベンジルアルコールのようなアルコール、ポリエチレングリコール、グリセロールトリアゼテートゼラチン、ラクトース、デンプン等のような炭水化物、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ラノリン、ワセリン等と混合して錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、座剤、注射剤、点眼剤、液剤、カプセル剤、トローチ剤、エアゾール剤、エリキシル剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤等の形態により経口又は非経口的に投与することができる。

上記医薬製剤において、一般式(I)で示される本発明化合物又はその医薬上許容し得る塩は、CETP活性を阻害し、高脂血症及び動脈硬化性疾患等のCETP活性に起因する疾患の予防又は治療に有効な量含有される。当業者はこのような有効量を容易に決定することができる。

投与量は、疾患の種類及び程度、投与する化合物並びに投与経路、患者の年齢、性別、体重等により変わり得るが、経口投与の場合、通常、成人1日当たり化合物(I)を1~1000mg、特に50mg~800mgを投与するのが好ましい。

本発明の化合物は例えば下記の方法によって製造することができるが、本発明の化合物の製造方法は、これらに限定されるものではないことは勿論である。

(工程1)

化合物(II-2)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、化合物(VI)(式中、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は前述のとおりである)と化合物(XII)(式中、Xはハロゲン原子であり、R及びYは前述のとおりである)をビリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピペラジン等の塩基の存在下、塩化メチレン、クロロホルム、トルエン、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジイソプロビルエーテル、ジメトキシエタン、ヘキサン等の有機溶媒、水若しくはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。

化合物 (III-2) は下記工程 2 により化合物 (II-2) から合成することができる

(工程2)

化合物(III-2)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、化合物(II-2)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)を水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化リチウムアルミニウム、トリフェニルホスフィン、亜鉛、スズ等の還元剤存在下、メタノール、エタノール、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジイソプロビルエーテル、ジメトキシエタン、トルエン、ヘキサン、アセトン、酢酸等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。

また、化合物 (II-2) 又は化合物 (IV-2) は、下記工程 3 又は工程 4 により化合物 (III-2) から合成することもできる。

(工程3)

化合物 (II-2) (式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、化合物 (III-2) (式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)をヨウ素、過酸化水素、過マンガン酸カリウム、ジメチルスルホキシ

ド等の酸化剤存在下、メタノール、エタノール、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシエタン、アセトン、トルエン、ヘキサン、ジメチルホルムアミド、酢酸等の有機溶媒、水若しくはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。

(工程4)

化合物(IV-2)(式中、R、R1、X1、X2、X3、X4、Y及びY1は前述の とおりである)は、化合物 (III-2) (式中、R、X1、X2、X3、X4及びYは 前述のとおりである)と酸ハライドRI-YX(式中、RI、X及びYは前述のと おりである)、イソシアネートR₁-NY(式中、R₁及びYは前述のとおりであ る)、炭酸ハライドRi-O-YX(式中、Ri、X及びYは前述のとおりである) 又はチオ炭酸ハライドR₁ーSーYX(式中、R₁、X及びYは前述のとおりで ある)とをピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピ ペラジン等の塩基の存在下、塩化メチレン、クロロホルム、トルエン、エーテル 、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシエタ ン、ヘキサン等の有機溶媒、水若しくはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、冷却下 乃至加温下で反応させるか、カルボン酸RI-COOH(式中、RIは前述のとお りである)又はチオカルボン酸R₁-YSH(式中、R₁及びYは前述のとおりで ある)と1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩 酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、カルボ ニルジイミダゾール等の縮合剤にて、必要に応じ1ーヒドロキシベンゾトリアゾ ール、ヒドロキシスクシンイミド、N-ヒドロキシー5-ノルボルネン-2,3 ージカルボン酸イミド等の活性化剤存在下、ジメチルホルムアミド、ジクロロメ タン、クロロホルム、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジメチルスルホキ シド、四塩化炭素、トルエン等の有機溶媒又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至 加温下で反応させるか(ここで、この反応はピリジン、トリエチルアミン等の塩

基存在下で行ってもよい)、又はカルボン酸R₁-COOH(式中、R₁は前述のとおりである)とトリエチルアミン、ピリジン等の塩基及びクロロ炭酸エチル等の存在下、酢酸エチル、テトラヒドロフラン等の有機溶媒又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。また、R₁がカルボキシ基を有する基の場合は、対応するエステルを用いてこの工程を行った後、酸を用いた公知の方法により加水分解することで合成することができる。

ここで、化合物 (IV-2) は、化合物 (III-2) を単離することなく、上記工程 2 又は下記工程 7 若しくは下記工程 1 0 を行った後、続けて工程 4 を行なっても合成することができる。

更に、化合物(V-2)は下記工程 5 又は工程 5 ,により合成することができる。ここで、工程 5 は特に R_2 が置換されていてもよい低級アルキル基であるときに好適であり、工程 5 ,は特に R_2 が置換されていてもよいアリール基であるときに好適である。

(工程5)

化合物(V-2)(式中、R、 R_2 、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、 R_2-X (式中、 R_2 及びXは前述のとおりである)及びチオ硫酸ナトリウム等の硫黄化合物をエタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、アセトン、アセトニトリル等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶液中、室温下乃至加温下で反応させた溶液に、化合物(III-2)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)及び水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基性水溶液を水冷下乃至加温下で加え、反応させることにより合成することができる。

(工程5')

化合物(V-2)(式中、R、R $_2$ 、X $_1$ 、X $_2$ 、X $_3$ 、X $_4$ 及び Y は前述のとおりである)は、R $_2-S$ H(式中、R $_2$ は前述のとおりである)を四塩化炭素中、氷

冷下乃至室温下でトリメチルシランーイミダゾールと反応させた溶液に、化合物 (II-2) (式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)及び 塩化スルフリルをトリエチルアミン、ピリジン、N-メチルモルホリン、N-メチルピペラジン等の塩基存在下、四塩化炭素中、氷冷下乃至室温下で反応させた 溶液を加え、反応させることにより合成することができる。

ところで、化合物 (III-2) は下記の経路でも合成することができる。 (工程6)

化合物(XI)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、化合物(X)(式中、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は前述のとおりである)と化合物(XII)(式中、R、X及びYは前述のとおりである)とをピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピペラジン等の塩基存在下、塩化メチレン、クロロホルム、トルエン、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシエタン、ヘキサン等の有機溶媒、水若しくはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。

(工程7)

化合物(III-2)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、化合物(XI)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)を酢酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基存在下、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、エーテル、ジイソプロピルエーテル等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。

また、化合物(III-2)は下記の経路でも合成することができる。

(工程8)

化合物(VIII) (式中、R 11及びR 12は同一又は異なっていてよくメチル、エ

チル等の低級アルキル基であり、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は前述のとおりである)は、化合物 (VII) (式中、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は前述のとおりである)と化合物 (XIII) (式中、 R_{11} 、 R_{12} 及びXは前述のとおりである)とを水素化ナトリウム、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン等の塩基存在下、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン等の有機溶媒又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させた後、その生成物をフェニルエーテル、スルホラン等の有機溶媒若しくはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、加温下で反応させることにより合成することができる。

(工程9)

化合物(IX)(式中、R、R11、R12、X1、X2、X3、X1及びYは前述のとおりである)は、化合物(VIII)(式中、R11、R12、X1、X2、X3及びX4は前述のとおりである)を塩化スズ、亜鉛、鉄、亜ニチオン酸ナトリウム、硫化ナトリウム、二硫化ナトリウム等の還元剤存在下、酢酸エチル、酢酸、メタノール、エタノール、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシエタン、トルエン等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させた後、反応物と化合物(XII)(式中、R、X及びYは前述のとおりである)とをピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、Nーメチルピペラジン等の塩基存在下、クロロホルム、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシエタン、トルエン、ヘキサン等の有機溶媒、水若しくはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより合成することができる。

(工程10)

化合物(III-2)(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)は、化合物(IX)(式中、R、 R_{11} 、 R_{12} 、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYは前述のとおりである)を水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基存在下、メタノール、エタノール、テ

トラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、エーテル、ジイソプロピル エーテル等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反応さ せることにより合成することができる。

一方、化合物 (VI) は下記の工程11により化合物 (VIII) から合成すること もできる。

(工程11)

化合物 (VI) (式中、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は前述のとおりである)は、化合 物(VIII)(式中、Rii、Riz、Xi、Xi、Xi、Xi及びXiは前述のとおりである) を塩化スズ、亜鉛、鉄、亜ニチオン酸ナトリウム、硫化ナトリウム、二硫化ナト リウム等の還元剤存在下、酢酸エチル酢酸、メタノール、エタノール、エーテル 、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジイソプロプルエーテル、ジメトキシエタ ン、トルエン等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反 応させた後、その生成物を水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、 炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基存在下、メタノール、テトラヒド ロフラン、エタノール、ジオキサン、エーテル、ジイソプロピルエーテル、ジメ トキシエタン等の有機溶媒、水又はこれらの混合溶媒中、冷却下乃至加温下で反 応させた後、その生成物をヨウ素、過酸化水素、過マンガン酸カリウム、ジメチ ルスルホキシド等の酸化剤存在下、メタノール、エタノール、エーテル、ジオキ サン、テトラヒドロフラン、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシエタン、アセ トン、トルエン、ヘキサン、ジメチルフルムアミド、酢酸等の有機溶媒、水若し くはこれらの混合溶媒又は無溶媒中、冷却下乃至加温下で反応させることにより 合成することができる。

このようにして得られた化合物(I)は公知の分離精製手段、例えば、濃縮、 減圧濃縮、溶媒抽出、晶析、再結晶又はクロマトグラフィー等により、単離精製 することができる。

本発明の化合物には、不斉炭素に基づく立体異性体 1 個以上が含まれ、そのよ

うな異性体及びそれらの混合物は全てこの発明の範囲内に包含される。

発明を実施するための最良の形態

次に実施例及び試験例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

<u> 実施例 1</u>

ビスー [2-(ピバロイルアミノ) フェニル] ジスルフィド(式(I); R=tーブチル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=水素原子、<math>Y=$ カルボニル、Z=2-(ピバロイルアミノ) フェニルチオ)の合成

工程1) ビスー(2-Pミノフェニル)ジスルフィド(8.00g)、ビリジン(6.5m1)及びクロロホルム(150m1)の混合液を0℃で撹拌し、その混合液にピバロイルクロライド(83m1)を滴下した。滴下終了後、有機層を水及び飽和食塩水で洗浄した。この有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮することにより固体が得られた。得られた固体をエーテルーへキサンで洗浄し、濾取することにより表題化合物(11.15g、収率83%)を得た。

実施例2

i) 60%水素化ナトリウム (980mg) のテトラヒドロフラン懸濁液 (80ml) を室温で撹拌し、シクロヘキサンカルボン酸 (3.00g) のテトラヒドロフラン溶液 (10ml) を滴下した。滴下終了後、1時間撹拌し、更に0℃に冷却し、1.5Mリチウムイソプロピルアミドのシクロヘキサン溶液 (18.7ml) を滴下した。その後、室温で1.5時間撹拌し、再び0℃に冷却して、1-ブロモ-2-エチルブタン (4.64g) のテトラヒドロフラン溶液 (10

- m1)を滴下した。徐々に室温まで上げながら終夜撹拌した。この反応液に水、10%塩酸水を加え、酢酸エチルで抽出を行い、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後、濃縮し、1-(2-x+y))をクロヘキサンカルボン酸 (3.17g)、収率 64%)を得た。
- ii)上記i)で得られた1-(2-xチルブチル)シクロヘキサンカルボン酸 (1.50g)、塩化オキザリル (0.85ml)、塩化メチレン (20ml)及び少量のジメチルホルムアミドの混合溶液を室温下、1時間撹拌した後、減圧濃縮し、粗生成物として1-(2-xチルブチル)シクロヘキサンカルボニルクロライドを得た。
- 工程1) ビスー(2-Pミノフェニル)ジスルフィド(825mg)のビリジン(20m1)溶液を室温で撹拌し、その溶液に上記ii)で得られた粗生成物の1-(2-xチルブチル)シクロヘキサンカルボニルクロライドを滴下した。滴下終了後、100 ℃で終夜撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=15:1)で精製することにより表題化合物(67mg、収率 32%)を得た。

実施例3乃至8

実施例1又は実施例2と同様にして表1乃至表2の化合物を得た。

表 1

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
1		86 - 87	8.52(2H, brs) 8.46(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.40(2H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.21(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 6.94(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.25(18H, s)
2		アモルファス	8.58(2H, brs) 8.48(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.42(2H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.13(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 6.92(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.90-2.10(4H, m) 1.10-1.80(30H, m) 0.78(12H, t, J=7.2Hz)
3	DE S-S	144 - 145	8.93(2H, brs) 8.50(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.69(4H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.40-7.60(8H, m) 7.31(2H, dt, J=1.5, 8.4Hz) 6.95(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz)
4	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	156 - 157	8.78(2H, brs) 8.40(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.55(2H, dd, J=1.2, 5.1Hz) 7.20-7.45(6H, m) 7.10(2H, dt, J=1.2, 5.1Hz) 6.95(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz)
5	NH S-S	157 ÷ 158	8.44(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.04(2H, brs) 7.41(2H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.24(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 6.96(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.05-2.20(2H, m) 1.20-1.70(16H, m) 0.93(12H, t, J=7.2Hz)
6	NH S-S	アモルファス	8.51(2H, brs) 8.48(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.40(2H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.22(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 6.95(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.80-2.00(4H, m) 1.25-1.70(16H, m) 1.18(6H, s)

68

表 2

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
7	NH S-S	アモルファス	8.46(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.41(2H, brs) 7.40(2H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.13(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 6.91(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.00-2.15(4H, m) 1.45-1.75(18H, m) 1.15-1.25(4H, m) 0.87(12H, d, J=6.6Hz)
. 8	NH S-S	アモルファス	8.50(2H, brs) 8.49(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.41(2H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.15(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 6.92(2H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.89-2.00(4H, m) 1.10-1.66(26H, m) 0.85(12H, d, J=6.6Hz)

また、実施例1又は実施例2と同様にして表3乃至表4の化合物1-1乃至1-19を得た。

69

表 3

No.	化合物	No.	化合物
1-1	DH S-S	1-7	D Z S S S S S S S S S S S S S S S S S S
1-2	NH S-S	1-8	H _C C-(CH ₂) ₈ NH HN (CH ₂) ₈ -CH ₃
1-3		1-9	NH S-S
1-4	NH S-S	1-10	CI O HN S-S
1-5	NH S-S HN	1-11	NH S-S
1-6	NH S-S HN	1-12	NH S-S HN

70

表 4

No.	化合物	No.	化合物
1-13	t-Bu t-Bu	1-17	Q _N S-S NO ₂
1-14	Ph Ph Ph Ph Ph	1-18	Q S NH S S S S O
1-15	I-Bu NH S-S HN I-Bu	1-19	Q, S, NH HN S-S
1-16	F ₃ C NH HN CF ₃		

実施例9

 $N-(2-メルカプトフェニル)-2,2-ジメチルプロピオンアミド(式(I);R=t-ブチル、<math>X_1$ 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=水素原子、<math>Y=カルボニル、<math>Z=$ 水素原子)の合成

工程2)上記実施例1で得られたビス-[2-(ピバロイルアミノ)フェニル]ジスルフィド(300mg)のメタノール(0.4ml)ーテトラヒドロフラン(4ml)混合溶液を室温下で撹拌し、水素化ホウ素ナトリウム(70mg)を加え、4時間加熱還流した。放冷後、10%塩酸を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後、濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で分離精製することにより表題化合物(8

4mg、収率28%)を得た。

<u>実施例10</u>

N-(2-メルカプトフェニル)-1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボキサミド(式(I); <math>R=1-(2-エチルブチル)シクロヘキシル、X、 X_2 、 X_3 、 $X_4=水素原子、<math>Y=カルボニル$ 、Z=水素原子)の合成

工程2)上記実施例2で得られたビスー [2-[1-(2-x+))]シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]ジスルフィド(667mg)、トリフェニルホスフィン(577mg)、ジオキサン(8m1)、水(4m1)の混合液をを50℃で1時間撹拌した。放冷後、1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、水層をヘキサンで洗浄し、10%塩酸水で中和した。酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後、濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=15:1)で精製することにより表題化合物(378mg、収率56%)を得た。

表 5

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
9	NH	69- 71	8.42(1H, brs) 8.31(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.30(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.08(1H, s) 1.36(9H, s)
1 0	NH SH	68.5 - 74.0	8.45(1H, brs) 8.33(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.51(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.05-2.25(2H, m) 1.20-1.80(15H, m) 0.79(6H, t, J=6.9Hz)

実施例 1 1

 $N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド(式(I); <math>R=1-イソペンチルシクロヘキシル、<math>X_1$ 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=水素原子、<math>Y=カルボニル、<math>Z=水素原子$)の合成

2-Pミノチオフェノール(15.8g)のピリジン(500m1)溶液を室温で撹拌し、2等量の1-Yインベンチルシクロヘキサンカルボニルクロライドを滴下した。滴下終了後、60 ℃で2時間撹拌し、放冷した。ピリジンを減圧留去した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、塩酸、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮することにより表題化合物の粗油状物(60g)を得た。

工程7)上記工程6)で得られた粗生成物(60g)をアルゴン雰囲気下、メタノール(60m1)ーテトラヒドロフラン(60m1)の混合溶媒中に溶解し、水酸化カリウム(24.2g)を加え、室温で1時間攪拌した。撹拌後、水(50m1)を加え、ヘキサン(50m1×3回)で洗浄した後、水層を硫酸水素カリウムで酸性にし、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。析出した結晶状の生成物をペンタンで洗浄し、濾取することにより表題化合物(23.1g、収率60%)を得た。

実施例12乃至18

実施例11と同様にして表6乃至表7の化合物を得た。

表 6

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCi ₃ 300MHz)
1 1	NH SH	109 - 110	8.34(1H, brs) 8.30(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.01(1H, s) 1.10-2.20(15H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
1 2	NH SH	82 - 83	8.42(1H, brs) 8.31(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.04-2.20(2H, m) 1.25-1.75(8H, m) 1.30(3H, s)
1 3	DE SH	66 - 68	8.27(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.26(1H, brs) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.30(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.06(1H, s) 2.15-2.30(2H, m) 1.40-1.80(9H, m) 1.15(2H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
1 4	NH SH	120 - 121	8.37(1H, brs) 8.35(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.12-2.20(2H, m) 1.15-1.83(9H, m) 0.97(6H, d, J=6.9Hz)
1 5	NH SH	84 - 85	8.38(1H, brs) 8.32(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.05-2.19(2H, m) 1.20-1.70(10H, m) 0.90(3H, t, J=7.2Hz)
1 6	NH SH	93 - 94	8.38(1H, brs) 8.32(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.30(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.05-2.20(2H, m) 1.20-1.70(12H, m) 0.88(3H, t, J=7.2Hz)

74

表 7

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
1 7	NH SH	97 - 98	8.37(1H, brs) 8.31(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.50(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.301H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.05-2.20(2H, m) 1.20-1.70(14H, m) 0.87(3H, t, J=7.2Hz)
1 8	NH SH	92 - 93	8.42(1H, brs) 8.32(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.51(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.00(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.07(1H, s) 2.06-2.20(2H, m) 1.20-1.95(11H, m) 0.89(6H, d, J=6.6Hz)

また、実施例11と同様にして表8の化合物11-1、11-2を得た。

表 8

No.	化合物	No.	化合物
11-1	O ₂ N SH	11-2	NH SH

<u>実施例19</u>

N-(2-メルカプト-5-メトキシフェニル)-1-メチルシクロヘキサンカルボキサミド(式(I); $R=1-メチルシクロヘキシル、<math>X_1$ 、 X_3 、 $X_4=水素原子、<math>X_2=メトキシ、Y=カルボニル、<math>Z=水素原子$)の合成

工程8) N, N-ジメチルチオカルバミン酸 S-(4-メトキシー2-ニトロフェニル) エステル (式 (VIII); R₁₁、R₁₂=メチル、X₁、X₃、X₄=水素原子、X₂=メトキシ)

水素化ナトリウム(1.04g)のジメチルホルムアミド(40m1)懸濁溶液に、0℃で撹拌下、4ーメトキシー2ーニトロフェノール(4.00g)のジメチルホルムアミド(20m1)溶液を滴下した。滴下終了後、室温で30分間撹拌し、更にジメチルチオカルバモイルクロライド(3.65g)を加えて、80℃で1時間攪拌した。放冷後、水を加えて、酢酸エチルで抽出し、有機層を5%塩酸、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濃縮して得られた残渣にエーテルーへキサンを加え、析出した固体を濾取することにより黄色固体(5.11g、収率84%)を得た。この生成物(3.50g)にフェニルエーテル(10ml)を加え、210℃で1時間撹拌した後、放冷した。この溶液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=7:1~3:2)で精製することにより表題化合物(3.35g、収率96%)を得た。

工程 9) N , N - ジメチルチオカルバミン酸 S - [2-(1-メチルシクロ へキサンカルボニルアミノ) - 4 - メトキシフェニル] エステル(式 (IX) ; R = 1-メチルシクロヘキシル、R $_{11}$ 、R $_{12}=$ メチル、X $_{1}$ 、X $_{3}$ 、X $_{4}=$ 水素原子、X $_{2}=$ メトキシ、Y = カルボニル)

上記工程 8)で得られた化合物(2.00g)及び $SnC1 \cdot 2H_2O$ (3.65g)の酢酸エチル(75m1)溶液を室温で1晩攪拌した。この溶液に更に酢酸エチル(100m1)を加え、次いで水酸化ナトリウム水溶液を加え、硫酸マグネシウムを加えて析出する固体を濾去した。滤液を濃縮することによりN, Nージメチルチオカルバミン酸 $S-(2-r) \cdot 2J-4-J+2$ ンフェニル)エステル(1.64g、収率 93%)を得た。これにピリジン(2.9m1)及びクロロホルム(20m1)を加え、室温中撹拌下で1-J+1

ボニルクロライド (1.39g) を滴下し、1時間攪拌した。その後溶媒を留去し、水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濃縮して得られた残渣ををシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; $^{+}$ 、 $^{+}$ サン:酢酸エチル=3:1) で精製することにより表題化合物 (2.41g、収率95%) を得た。

工程10) 上記工程9) で得られた化合物(250mg)を水酸化カリウム(140mg)、メタノール(1.5ml)ーテトラヒドロフラン(0.5ml)の溶液に加えて、30分間加熱還流した。放冷後、水を加えて、ヘキサンで水層を洗浄した。硫酸水素カリウム水溶液を加えて酸性とし、酢酸エチルで抽出を行ない、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濃縮して得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=40:1)で精製することにより表題化合物(104mg、収率52%)を得た。

実施例20乃至24

実施例19と同様にして表9の化合物を得た。

77

表 9

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
1 9	NH SH MeO	油状物	8.75(1H, brs) 8.19(1H, d, J=2.7Hz) 7.42(1H, d, J=8.4Hz) 6.57(1H, dd, J=2.7, 8.4Hz) 3.82(3H, s) 2.91(1H, s) 2.05-2.15(2H, m) 1.25-1.70(8H, m) 1.30(3H, s)
2 0	NH SH	103 - 107	8.59(1H, s) 8.34(1H, brs) 7.61(1H, s) 3.10(1H, s) 2.00-2.20(2H, m) 1.10-1.75(13H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
2 1	O NH SH CI	56 - 57	8.75(1H, s) 8.55(1H, brs) 7.60(1H, s) 3.09(1H, s) 1.10-2.20(13H, m) 0.87(6H, d, J=6.6Hz)
2 2	NH SH	83.5 - 85.5	8.44(1H, brs) 8.22(1H, d, J=1.5Hz) 7.33(1H, d, J=7.8Hz) 6.83(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 2.96(1H, s) 2.34(3H, s) 1.10-2.20(15H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
2 3	NH SH Me	85 - 87	8.50(1H, brs) 8.17(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.21(1H, t, J=8.4Hz) 7.00(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 2.73(1H, brs) 2.47(3H, s). 2.05-2.20(2H, m) 1.10-1.75(13H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
2 4	NH SH Me	71- 72	8.20(1H, brs) 8.12(1H, d, J=8.4Hz) 7.31(1H, s) 7.10(1H, d, J=8.4Hz) 3.05(1H, s) 2.28(3H, s) 2.08-2.16(2H, m) 1.13-1.60(13H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)

.

また、実施例19と同様にして表10の化合物19-1乃至19-9を得た。 表10

表10

No.	化合物	No.	化合物
19-1	NH SH	19-6	NH SH
19-2	NH SH	19-7	NH SH
19-3	NH SH Me	19-8	NH SH OMe
19-4	NH SH CI	19-9	NH SH
19-5	O SH SH		

<u>実施例25</u>

チオ酢酸 S-[2-(1-Y)(1)] S-[2-(1-Y)(1)] Y=1-Y(1) Y=1 Y=1

工程4)上記実施例9の工程2)、上記実施例11の工程7)又は上記実施例19の工程10)と同様にして得られたN-(2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド(600mg)及びピリジン(0.48ml)のクロロホルム(10ml)溶液を室温中撹拌下に、アセチルクロライド(0.17ml)を滴下し、1時間攪拌した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=12:1)で精製することにより表題化合物(666mg、収率98%)を得た。実施例26

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル(式(I);R=1-(2-エチルブチル)シクロヘキシル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=$ 水素原子、Y=カルボニル、Z=イソブチリル)の合成

工程4)上記実施例10で得られたN-(2-メルカプトフェニル)-1-(2-x+)ン(2-x-ルブチル)シクロヘキサンカルボキサミド(43.72g)及びピリジン(27.7ml)のクロロホルム(300ml)溶液を室温中撹拌下に、イソブチリルクロライド(15.0ml)を滴下し、1時間攪拌した。溶媒を留去した後、ヘキサンを加えて析出した固体を濾去した。滤液を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=15:1)で精製することにより表題化合物(50.72g、収率95%)を得た

<u>実施例27</u>

O

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカ

ルボニルアミノ) フェニル] エステル (式 (I); R=1-イソブチルシクロヘキシル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=$ 水素原子、Y=カルボニル、Z=イソブチリル) の合成

工程4)上記実施例18で得られたN-(2-メルカプトフェニル)-1-イソブチルシクロヘキサンカルボキサミド(2.50g)及びピリジン(1.8 m 1)のクロロホルム(25 m 1)溶液を室温中撹拌下に、イソブチリルクロライド(0.92 m 1)を滴下し、1時間撹拌した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=15:1)で精製することにより表題化合物(2.94g、収率95%)を得た。実施例28

1-アセチルピペリジンー4-チオカルボン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル(式(I);R=1-(2-エチルブチル)シクロヘキシル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=$ 水素原子、Y=カルボニル、Z=1-アセチルー4-ピペリジンカルボニル)の合成

工程4)上記実施例10で得られたN-(2-メルカプトフェニル)-1-(2-エチルブチル) シクロヘキサンカルボキサミド(933mg)及びビリジン(0.5ml)のクロロホルム(10ml)溶液を室温下、1-アセチルイソニペコチン酸(500mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(616mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(435mg)のクロロホルム(10ml)溶液に滴下し、1時間攪拌した。撹拌後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=4:1~クロロホルム:メタノール=10:1)で精製することにより表題化合物(1.08g、収率79%)を得た。

<u>実施例28'</u>

実施例 28 の化合物(式(I);R=1-(2-x チルブチル)シクロヘキシル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=$ 水素原子、Y= カルボニル、Z=1- アセチルー4- ピペリジンカルボニル)を別の合成法に従って合成した。

工程4) 1-アセチルイソニペコチン酸(3 3 1 g)の酢酸エチル(2 1)懸濁液にアルゴン気流下、トリエチルアミン(5 4 1 m 1)を加え、水冷中撹拌した。この反応液にクロロ炭酸エチル(1 8 5 m 1)の酢酸エチル(4 0 0 m 1)溶液を滴下し、自然昇温によりさらに100分間撹拌した。水冷後、この反応液に上記実施例10で得られたN-(2-メルカプトフェニル)-1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボキサミド(6 1 8 g)の酢酸エチル(2 1)溶液を滴下し、水冷中、さらに15分間撹拌した。撹拌後、1 N 塩酸(1.3 1)を加え、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をジイソプロピルエーテル(2.51)に溶解した後、撹拌晶析により粗結晶を得た。得られた粗結晶をさらにジイソプロピルエーテル(5.51)に加熱溶解した後、撹拌晶析により表題化合物(5 0 5 g、収率5 5 %)を得た。

<u>実施例29乃至65</u>

実施例25、実施例26、実施例27、実施例28又は実施例28'と同様にして表11乃至表17の化合物を得た。

表 1 1

実施を	化合物	m.p. (℃)	JUNIAR (CDC) CONTAIN
2 5	NH S	54 - 55	H NMR (CDCl ₃ 300MHz) 8.34(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.05(1H, brs) 7.46(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.39(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.45(3H, s) 2.03(2H, m) 1.10-1.61(13H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
2 6	NH S	63.0 -63.5	8.40(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.12(1H, brs) 7.45(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.38(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.11(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.94(2H, sept, J=6.9Hz) 1.95-2.20(2H, m) 1.15-1.75(15H, m) 1.30(6H, d, J=6.9Hz) 0.78(6H, t, J=6.9Hz)
2 7	NH S	63.5 - 65.5	8.39(IH, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.10(1H, brs) 7.45(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.38(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.11(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.94(2H, sept, J=6.9Hz) 1.95-2.10(2H, m) 1.10-1.85(11H, m) 1.29(6H, d, J=6.9Hz) 0.87(6H, d, J=6.6Hz)
28	NH S	89.0 - 91.5	8.37(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.03(1H, brs) 7.46(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.36(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.11(1H, di, J=1.5, 7.8Hz) 4.58(1H, m) 3.88(1H, m) 3.18(1H, m) 2.91(1H, m) 2.82(1H, m) 1.95-2.20(4H, m) 2.11(3H, s) 1.15-1.85(17H, m) 0.78(6H, i, J=6.9Hz)
2 9	O ₂ N S	144 - 145	8.52(1H, brs) 8.42(1H, dd, J=1.5, 8.1Hz) 8.34(2H, dd, J=1.8, 6.9Hz) 8.00(2H, dd, J=1.8, 6.9Hz) 7.54(1H, ddd, J=1.5, 7.5, 8.1Hz) 7.45(1H, dd, J=1.5, 7.5Hz) 7.23(1H, dt, J=1.5, 7.5Hz) 7.34(9H, s)
3 0	NH S	41 - 42 7 1	39(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) .07(1H, brs) .44(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) .36(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) .10(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) .96-2.05(2H, m) .15-1.65(8H, m) .35(9H, s) .22(3H, s)

表12

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
3 1	NH S	61 - 62	8.32(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.85(1H, brs) 7.20-7.50(7H, m) 7.10(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.94(2H, s) 1.17(9H, s)
3 2	NH S	78.5 - 79.0	8.40(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.17(1H, brs) 8.05(2H, m) 7.66(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.43-7.60(4H, m) 7.17(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.85-2.00(2H, m) 1.10-1.70(8H, m) 1.18(3H, s)
3 3	NH S	55 - 56	8.39(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.04(1H, brs) 7.45(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.36(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.10(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.00-2.03(2H, m) 1.10-1.60(13H, m) 1.35(9H, s) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
3 4	Ph S NH		8.39(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.98(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.09-7.38(7H, m) 5.85(1H, d, J=7.8Hz) 5.04(1H, dt, J=5.7, 7.8Hz) 3.20(1H, dd, J=6.0, 14.1Hz) 3.11(1H, dd, J=7.5, 14.1Hz) 1.97-2.10(5H, m) 1.00-1.80(13H, m) 0.81(6H, d, J=6.6Hz)
3 5	NH S NHCI	106 - 110	9.42(1H, s) 9.14(1H, d, J=5.1Hz) 8.90(1H, d, J=8.1Hz) 8.32(1H, d, J=7.8Hz) 8.12(1H, m) 7.89(1H, s) 7.58(1H, t, J=7.8Hz) 7.49(1H, d, J=7.8Hz) 7.24(1H, t, J=7.8Hz) 5.94(1H, brs) 1.89- 2.03(2H, m) 1.07-1.60(13H, m) 0.80(6H, d, J=6.6Hz)
3 6	NH S CI	68 - 69	8.35(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.93(1H, brs) 7.50(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.40(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.15(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 4.28(2H, s) 1.96-2.09(2H, m) 1.09-1.65(13H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)

表 1 3

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MH ₂)
3 7	NH S OMB	53 - 54	8.37(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.98(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.39(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.13(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 4.19(2H, s) 3.58(3H, s) 1.95-2.10(2H, m) 1.05-1.65(13H, m) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
3 8	NET S	40 - 41	8.35(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.06(1H, brs) 7.45(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.39(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.17(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.72(2H, q, J=7.5Hz) 1.95-2.10(2H, m) 1.10-1.60(13H, m) 1.24(3H, t, J=7.2Hz) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
3 9	NH S OPh	60.5 - 62.0	8.37(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.90(1H, brs) 6.90-7.50(8H, m) 4.79(2H, s) 1.00-2.00(15, m) 0.83(6H, d, J=6.6Hz)
4 0	ZH S	51 - 52	8.30(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.00(1H, brs) 7.40(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.33(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.06(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.88(1H, m) 1.94-1.98(2H, m) 1.07-1.51(13H, m) 1.24(6H, d, J=7.0Hz) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
4 1	CI NH S	95 - 96	8.35(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.87(1H, brs) 7.48(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.37(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.31(2H, m) 7.14(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 6.93(2H, m) 4.78(2H, s) 1.90-1.94(2H, m) 1.07-1.58(13H, m) 0.83(6H, d, J=6.6Hz)
4 2	NH S	52 - 53	8.31(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.09(1H, brs) 7.45(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.41(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.10(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.92-2.25(3H, m) 1.00-1.75(17H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)

表 1 4

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
4 3		油状物	8.36(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.05(1H, brs) 7.44(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.37(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.55-2.75(1H, m) 1.95-2.10(4H, m) 1.10-1.85(21H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
4 4		・アモルファス	8.38(1H, d, J=8.7Hz) 8.15(1H, brs) 8.04-8.08(2H, m) 7.66(1H, m) 7.48-7.55(4H, m) 7.16(1H, dt, J=1.2, 7.8Hz) 1.93-2.14(2H, m) 1.07-1.51(13H, m) 0.78(6H, d, J=6.6Hz)
4 5	CONH ₂ NH S NH S NH S NH	136 - 138	8.41(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.01(1H, brs) 7.46(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.34(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.23(1H, d, J=7.1Hz) 7.11(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 5.72(1H, brs) 5.41(1H, brs) 4.69(1H, m) 1.95-2.58(6H, m) 1.05-1.70(13H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
4 6	NH S OH	91 - 92	8.42(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.99(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.37(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.64(1H, brs) 1.90-2.10(2H, m) 1.05-1.70(13H, m) 1.54(6H, s) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
4 7	NH S HCI	144 - 146	9.90(3H, brs) 8.07(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.98(1H, s) 7.42(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.41(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.10(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.95-2.20(2H, m) 1.10-1.85(21H, m) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
4 8	NH S	45 - 46	8.37(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.93(1H, brs) 7.43(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.35(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.09(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.05-2.20(2H, m) 1.45-1.75(9H, m) 1.36(9H, s) 1.10-1.25(2H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)

表 1 5

実施例	化合物	m.p. (°C)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
4.9	NH S	50 - 51	8.33(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.95(1H, brs) 7.46(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.40(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.46(3H, s) 2.05-2.25(2H, m) 1.40-1.80(9H, m) 1.10-1.25(2H, m) 0.87(6H, d, J=6.6Hz)
5 0		129 - 130	8.72(1H, s) 8.01(1H, brs) 7.44(1H, s) 1.90-2.10(2H, m) 1.10-1.75(13H, m) 1.35(9H, s) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
5 1		66 - 67	8.68(1H, s) 7.88(1H, brs) 7.43(1H, s) 2.05-2.20(2H, m) 1.30-1.75(9H, m) 1.35(9H, s) 1.05-1.20(2H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
5 2	F ₃ C	69 - 71	8.82(1H, d, J=1.5Hz) 8.16(1H, brs) 7.48(1H, d, J=8.1Hz) 7.34(1H, dd, J=1.5, 8.1Hz) 1.90-2.15(2H, m) 1.05-1.75(13H, m) 1.37(9H, s) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
5 3	S S S	油状物	8.35(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.05(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.39(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.13(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.74(2H, t, J=6.9Hz) 2.40(2H, t, J=6.9Hz) 1.90-2.10(2H, m) 1.05-1.90(17H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
5 4	NH S OMe	油状物	8.39(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.27(1H, brs) 7.52(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.11(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 3.84(3H, s) 2.00-2.10(2H, m) 1.10-1.65(13H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)

表 1 6

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
5 5	NH S S	油状物	8.44(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.29(1H, brs) 7.35-7.55(7H, m) 7.13(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.95-2.15(2H, m) 1.25-1.70(8H, m) 1.27(3H, s)
5 6	SH S	40 - 41	8.58(1H, brs) 8.42(1H, dd, J=1.5, 7.7Hz) 7.61(1H, dd, J=1.5, 7.7Hz) 7.53(1H, dt, J=1.5, 7.7Hz) 7.10-7.35(7H, m) 2.03-2.09(2H, m) 1.09-1.59(13H, m) 0.78(6H, d, J=6.6Hz)
5 7	F ₃ C	103	8.80(1H, d, J=1.5Hz) 8.16(1H, brs) 7.48(1H, d, J=8.1Hz) 7.35(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 1.37(9H, s) 1.30(9H, s)
5 8	NH S	油状物	8.22(1H, d, J=1.5Hz) 8.03(1H, brs) 7.26(1H, d, J=7.8Hz) 6.93(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 2.43(3H, s) 2.38(3H, s) 1.10-2.10(15H, m) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
5 9	NE S	76.5 - 79.0	8.38(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.13(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.40(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.46(3H, s) 2.00-2.15(2H, m) 1.15-1.70(15H, m) 0.79(6H, t, J=6.9Hz)
6 0	NH S 1-Bu	64.5 - 66.5	8.42(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.11(1H, brs) 7.45(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.36(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.10(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.95-2.15(2H, m) 1.10-1.75(15H, m) 1.36(9H, s) 0.79(6H, t, J=6.9Hz)

表17

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
6 1	NH S OME	67.5 - 69.5	8.40(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 8.06(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.39(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz)
6 2	NH S OH	68.0 - 70.0	8.44(1H, dd, 1.5, 8.4Hz) 8.06(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.37(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 2.61(1H, s) 2.00-2.15(2H, m) 1.15-1.75(15H, m) 1.54(6H, s) 0.78(6H, t, J=6.9Hz)
6 3	NH S	62.0 - 63.0	8.39(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.95(1H, brs) 7.48(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.38(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.32(2H, m) 7.14(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 6.94(2H, m) 4.78(2H, s) 1.85-2.05(2H, m) 1.15-1.70(15H, m) 0.77(6H, t, J=6.9Hz)
6 4	NH S CI	61.0 - 65.0	8.40(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.92(1H, brs) 7.49(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.39(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.33(2H, m) 7.15(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 6.96(2H, m) 4.80(2H, s) 1.85-2.00(2H, m) 1.20-1.80(11H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
6 5	NH S	61.0 - 64.0	3.38(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 3.02(1H, brs) 7.47(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.37(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 7.12(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 7.59(1H, m) 7.88(1H, m) 7.92(1H, m) 7.92(1H, m) 7.92(1H, m) 7.90-2.20(4H, m) 7.90-2.20(4H, m) 7.90-2.20(4H, m) 7.90-2.20(4H, m) 7.90-2.20(4H, m) 7.90-2.20(4H, m) 7.90-2.20(4H, m)

また、実施例25乃至実施例28と同様にして表18乃至表27の化合物25-1乃至25-109を得た。

表18

No.	化合物	No.	化合物
25-1	O ₂ N S O	25-7	NH SON
25-2	NH S	25-8	NH S NO ₂
25-3	O ₂ N NH S	25-9	NH S
25-4		25-10	NH S
25-5	E S	25-11	NH S
25-6	NH S O	25-12	NH S

表19

No.	化合物	No.	化合物
25-13	NH S t-Bu	25-19	NH S HN
25-14	NH S	25-20	NH S HN
25-15	NH S	25-21	NH S CI
25-16	S S	25-22	NH S CI
25-17	NH S	25-23	NH S CI
25-18	NH S 1-Bu	25-24	NH S (CH ₂) ₇ - CH ₃

表 2 0

No.	化合物	No.	化合物
25-25	NH S	25-31	NH S
25-26	NH S	25-32	Ph O ZH
25-27	E S EC	25-33	NH SH
25-28	S S S S	25-34	NH S O I-BU
25-29		25-35	DE SEE
25-30	NH S	25-36	HO SH SH

表 2 1

No.	化合物	No.	化合物
25-37	NH S	25-43	
25-38	NH SH	25-44	NH SH
25-39	H S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	25-45	DH SH
25-40	NH S NH Ph	25-46	NO ₂
25-41	NH S	25-47	ONH SH Ph
25-42	NH S NH2 CF,COOH	25-48	

表 2 2

No.	化合物	No.	化合物
25-49	CC S O	25-55	NH S Ph
25-50	□	25-56	
25-51	NH S OH 1-Bu	25-57	SMe NH SH
25-52	NH S X	25-58	O Me Me
25-53	NH S COOH	25-59	
25-54	NH S NH O	25-60	NH S HCI

表 2 3

No.	化合物	No.	化合物
25-61		25-67	NH S
25-62	NH S 1-Bu	25-68	NH S
25-63	NH S OMB	25-69	NH S CI
25-64	NH S	25-70	NH S
25-65	NH S COOH	25-71	NH S MeO
25-66	NH S	25-72	NH S P

表 2 4

No.	化合物	No.	化合物
25-73	NE S	25-79	NH 5 CIME
25-74	NH S F	25-80	E CI
25-75	- E	25-81	NH S CI
25-76	Ph O	25-82	ZH S CI
25-77		25-83	NH S CI
25-78	NET S HCI	25-84	NH S CI

表 2 5

No.	化合物	No.	71. A #!
25-85	NH NH	25-91	化合物 NH S OMB
25-86	NH S OMB	25-92	NH S SEI
25-87	NH S NH HCI	25-93	NH S S S
25-88	NH S NH S	25-94	NH S S
25-89	O, S, NH S	25-95	NH S S HIN
25-90	NH S O	25-96	F ₃ C S HN CF ₃

表 2 6

No.	化合物	No.	化合物
25-97	O H S H S	25-103	
25-98		25-104	
25-99		25-105	NH S H
25-100	OMe OMe	25-106	
25-101		25-107	OMe OMe
25-102		25-108	

表 2 7

No.	化合物
25-109	Ph S

実施例 6 6

2, 2-iジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-iジクロロー2-(1-i)ソプロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル $[X_1,X_2]$ $[X_3]$ $[X_4]$ $[X_4]$ $[X_5]$ $[X_5]$

工程 4)上記実施例 1 9の工程 9)と同様にして得られた N,Nージメチルチオカルバミン酸 Sー [4,5ージクロロー2ー(1ーイソプロビルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル(86 mg)及び水酸化カリウム(50 mg)のテトラヒドロフラン(0.5 ml)ーメタノール(1 ml)混合溶液を 3 0 分間加熱還流した。放冷後、この溶液に水を加え、水層をヘキサンで洗浄した。更に、この水層を硫酸水素カリウム水溶液で酸性にした後、クロロホルム(10 ml)で抽出した。この抽出液にビリジン(9 0 μ l)を加えて室温中撹拌下、ビバロイルクロライド(4 1 μ l)を加えて、1時間攪拌した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル= 2 0 : 1)で精製することにより表題化合物(2 4 mg、収率 2 7 %)を得た。

<u>実施例 6 7 乃至 8 1</u>

実施例66と同様にして表28乃至表30の化合物を得た。

表 2 8

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
6 6	NH S CI	92 - 92	8.75(1H, s) 8.01(1H, brs) 7.44(1H, s) 1.95-2.10(2H, m) 1.10-1.75(9H, m) 1.34(9H, s) 0.91(6H, d, J=6.6Hz)
6 7	DE S CI	95 - 96	8.73(1H, s) 8.10(1H, brs) 7.44(1H, s) 1.85-2.00(2H, m) 1.10-1.70(8H, m) 1.34(9H, s) 0.89(6H, m) 0.35-0.47(4H, m)
6 8	ONH S CI	109 - 110	8.67(1H, s) 7.61(1H, brs) 7.44(1H, s) 2.06(1H, quint, J=7.2Hz) 0.85-1.85(11H, m) 1.36(9H, s) 1.18(3H, d, J=6.6Hz)
6 9	NH S	109 - 110	8.71(1H, s) 8.01(1H, brs) 7.44(1H, s) 1.95-2.05(2H, m) 1.05-1.70(18H, m) 1.35(9H, s) 0.84(3H, t, J=6.7Hz) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
7 0	ONH S CI	. 116 - 117	8.76(1H, s) 8.11(1H, brs) 7.44(1H, s) 2.02-2.15(2H, m) 1.20-1.65(8H, m) 1.34(9H, s) 0.55-0.65(1H, m) 0.35-0.45(2H, m) 0.01-0.02(4H, m)
7 1	ONH S CI	111 - 112	8.70(1H, s) 8.03(1H, brs) 7.44(1H, s) 1.90-2.10(2H, m) 0.75-1.75(21H, m) 1.36(9H, s)

表 2 9

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
7 2		101 - 102	8.70(1H, s) 7.92(1H, brs) 7.43(1H, s) 2.00-2.15(2H, m)
7 3	ON SH S CI	53 - 54	8.70(1H, s) 7.68(1H, brs) 7.44(1H, s) 2.35-2.50(2H, m) 1.25-2.05(7H, m) 1.34(9H, s) 1.05-1.15(2H, m) 0.88(6H, d, J=6.6Hz)
7 4	NH S O₂N	93.0 - 93.5	9.39(1H, d, J=2.4Hz) 8.20(1H, brs) 7.93(1H, dd, J=2.4, 8.4Hz) 7.53(1H, d, J=8.4Hz) 1.95-2.15(2H, m) 1.00-1.75(13H, m) 1.37(9H, s) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
7 5	NC NH S	103 - 104	8.85(1H, d, J=1.5Hz) 8.14(1H, brs) 7.46(1H, d, J=7.8Hz) 7.35(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 1.95-2.15(2H, m) 1.00-1.75(13H, m) 1.36(9H, s) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)
7 6	NH S	77 - 78	8.57(1H, d, J=2.7Hz) 8.06(1H, brs) 7.27(1H, d, J=7.8Hz) 7.08(1H, dd, J=2.7, 7.8Hz) 1.95-2.10(2H, m) 1.05-1.65(13H, m) 1.34(9H, s) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
7 7	NE S	80 - 82	8.38(1H, d, J=8.7Hz) 7.99(1H, brs) 7.40(1H, dd, J=2.7, 8.7Hz) 7.35(1H, d, J=2.7Hz) 1.90-2.05(2H, m) 1.05-1.65(13H, m) 1.35(9H, s) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)

表30

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MH ₂)
7 8	NH S	76 - 77	8.20(1H, d, J=2.7Hz) 8.09(1H, brs) 7.22(1H, d, J=8.4Hz) 6.66(1H, dd, J=2.7, 8.4Hz) 3.85(3H, s) 1.95-2.05(2H, m) 1.05-1.65(13H, m) 1.34(9H, s) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
7 9		55 - 56	8.34(1H, dd, J=3.0, 11.4Hz) 8.11(1H, brs) 7.31(1H, dd, J=6.3, 8.4Hz) 6.81(1H, ddd, J=3.0, 8.4, 11.4Hz) 1.95-2.15(2H, m) 1.05-1.65(13H, m) 1.34(9H, s) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
8 0	NH S	97 - 98	8.44(1H, dd, J=8.1, 12.9Hz) 7.98(1H, brs) 7.19(1H, dd, J=8.4, 9.6Hz) 1.95-2.05(2H, m) 1.05-1.65(13H, m) 11.34(9H, s) 0.84(6H, d, J=6.6Hz)
8 1	NH S	94 - 95	8.29-8.35(1H, m) 7.90(1H, brs) 7.09-7.19(2H, m) 1.92-2.06(2H, m) 1.09-1.55(13H, m) 1.35(9H, s) 0.85(6H, d, J=6.6Hz)

また、実施例 6 6 と同様にして表 3 1 乃至表 3 5 の化合物 6 6 - 1 乃至 6 6 - 5 3 を得た。

表 3 1

No.	化合物	No.	化合物
66-1	NH S CI	66-7	NH S
66-2	NH S	66-8	O DE S
66-3	NH S	66-9	O NE S CI
66-4	O Z S	66-10	Ph O NH NH CI
66-5	NH S	66-11	Ph O NH S NH
66-6	NC NH S	66-12	ONH S NH2 HCI

表 3 2

No.	化合物	No.	化合物
66-13	O NH S CI	66-19	NH S CI CI
66-14	i-Pr NH S CI CI	66-20	O NH S CI
66-15	Ph NH S CI CI	66-21	N S CI
66-16	No N	66-22	
66-17	NH S CI	66-23	NH S CI CI
66-18	No N	66-24	NH S CI

表 3 3

No.	化合物	No.	化合物
66-25	NH S CI	66-31	NH S CI
66-26	NH S CI CI	66-32	NH S CI CI
66-27	NH S CI CI	66-33	ONH S CI CI
66-28		66-34	NH S CI CI
66-29	DH S CI	66-35	NH S O
66-30	Me" CI CI	66-36	O NH S CI

表 3 4

No.	化合物	No.	化合物
66-37	ONH S CI CI CI	66-43	NH S
66-38	O NH S CI	66-44	DE S
66-39	NH S CI	66-45	NH S CI CI CI
66-40	ONH S CI	66-46	O NH S
66-41	DH S CI CI	66-47	S S C C C C C C C C C C C C C C C C C C
66-42	ONH S	66-48	SE S C

表 3 5

No.	化合物	No.	化合物
66-49	O NH S CI	66-52	NH S OMe
66-50	S S C C C C C C C C C C C C C C C C C C	66-53	N N N CI
66-51	ON SHOOL SHOUL SHOOL SHOL SH	82-1	NH S-S CC

実施例82

ビスー [4,5-ジクロロ-2-(1-イソペンチルシクロへキサンカルボニルアミノ) フェニル [ジスルフィド (式 (I); $R=1-イソペンチルシクロヘキシル、<math>X_1$ 、 $X_4=$ 水素原子、 X_2 、 $X_3=$ 塩素原子、Y=カルボニル、Z=4, 5-ジクロロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニルチオ) の合成

工程10) N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル) -1-イソベンチルシクロヘキサンカルボキサミド(式(III-2); R=1-イソベンチルシクロヘキシル、 X_1 、 X_4 =水素原子、 X_2 、 X_3 =塩素原子、Y=カルボニル)

上記実施例19の工程9と同様にして得られたN, N-ジメチルチオカルバミ

ン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソベンチルシクロへキサンカルボ ニルアミノ) フェニル] エステル <math>(400mg) 及び水酸化カリウム (180mg) のテトラヒドロフラン (2m1)-メタノール (1m1) 混合溶液を2時間 加熱還流した後、放冷した。この溶液に水を加え、水層をヘキサンで洗浄した。 水層を飽和硫酸水素カリウム水溶液で酸性とした後、クロロホルムで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムを濾去した後、有機溶媒を減圧留去することにより表題化合物の粗生成物を得た。

工程3)上記工程10)で得られた粗生成物のジメチルスルホキシド(5 m l)溶液を130℃で2時間攪拌した後、放冷した。この溶液に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=30:1)で精製することにより表題化合物(200 m g、収率60%)を得た。

実施例 化合物 m.p. (℃) 「H NMR (CDCl₃ 300MHz) 8.78(2H, s) 8.38(2H, brs) 7.24(2H, s) 1.80-2.00(4H, m) 1.00-1.75(26, m) 0.86(12H, d, J=6.6Hz)

表 3 6

また、実施例82と同様にして表35の化合物82-1を得た。

実施例83

2-テトラヒドロフリルメチル 2- (1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル ジスルフィド (式 (I); R=1-イソベンチルシク

ロヘキシル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 =水素原子、Y=カルボニル、Z=2ーテトラヒドロフリルメチルチオ)の合成

工程5)テトラヒドロフルフリルクロライド(3.0g)及びチオ硫酸ナトリウム(4.13g)のエタノール(6 m l) 一水(6 m l)混合溶液を17時間加熱還流した後、放冷し、エタノールを減圧留去することによりブント塩水溶液を得た。この溶液に0℃下で、上記実施例11と同様にして得られたN-(2-4)ルカプトフェニル)-1-イソベンチルシクロヘキサンカルボキサミド(380mg)及び水酸化ナトリウム(50mg)の水溶液(1 m l)を滴下し、1.5時間攪拌した。エーテルを加え、有機層を水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=8:1)で精製することにより表題化合物(128mg、収率24%)を得た。

実施例 8 4

フェニル 2-ピパロイルアミノフェニル ジスルフィド(式(I);R=tープチル、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 $X_4=水素原子、<math>Y=$ カルボニル、Z=フェニルチオ)の合成

工程5') チオフェノール (159mg) の四塩化炭素 (5ml) 溶液にトリメチルシランーイミダゾール (202mg) を室温下2時間撹拌後、析出したイミダゾールを濾去することにより溶液を得た。

次いで、上記実施例1の工程1と同様にして得られたビスー[2-(ビバロイルアミノ)フェニル]ジスルフィド(300mg)の四塩化炭素(5m1)溶液に0℃下で塩化スルフリル(97mg)、トリエチルアミン(1滴)を順次加え、1.5時間同じ温度で攪拌した。これを氷塩浴で冷却した先の溶液に滴下し、そのまま2.5時間攪拌した。反応終了後、水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減

圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;へキサン:酢酸エチル=12:1)で精製することにより表題化合物(337mg、収率74%)を得た。

実施例	化合物	m.p. (℃)	¹ H NMR (CDCl ₃ 300MHz)
8 3	NH S. S.	油状物	8.53(1H, brs) 8.44(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz) 7.58(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz) 7.40(1H, ddd, J=1.5, 7.8, 8.4Hz) 7.04(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 4.14(2H, quint, J=6.6Hz) 3.86(1H, dt, J=8.4, 6.6Hz) 3.77(1H, dt, J=8.4, 6.6Hz) 2.96(1H, dd, J=6.6, 13.2Hz) 2.84(1H, dd, J=6.6, 13.2Hz) 1.80-2.20(5H, m) 1.10-1.75(14H, m) 0.86(6H, d, J=6.6Hz)
8 4	NH S. S	油状物	8.51(1H, brs) 8.40(1H, dd, J=1.5,8.4Hz) 7.20-7.50(7H, m) 6.97(1H, dt, J=1.5, 7.8Hz) 1.30(9H, s)

表 3 7

次に、本発明化合物のCETP活性阻害作用について行った試験結果を示す。 (試験例)

(1) ドナーリポ蛋白の調製

健常人血漿 (40ml) に臭化カリウム (KBr) を加え、比重d=1.12 5g/mlに調節し、密度勾配遠心分離 (227,000×g、4℃、17時間) を行い、比重d>1.125g/mlの分画 (HDL₃分画) を採取した。得られた分画はPBS溶液 [10mMのNa₂HPO₄/10mMのNaH₂PO₄/0.15MのNaCl/1mMのEDTA (pH7.4)] で透析した。次いで、10nMのトリチウム標識コレステロール (50.3Ci/mM) を95%エタノールで溶解し、上記HDL₃分画に撹拌しながら徐々に添加し、37℃で18時

問インキュベートした [この操作により、トリチウム標識コレステロールはHD L_3 表面に存在するレシチンアシルトランスフェラーゼ(L C A T)の作用によりエステル化され、トリチルム標識コレステリルエステル([3 H] C E)としてH D L_3 内部に取り込まれる]。インキュベート後、K B r を加え、比重 d=1. 2 1 g/mlに調節し、密度勾配遠心分離(2 2 7,0 0 0 × g、4 $^{\circ}$ C、1 7 時間)を行い、比重 d<1. 2 1 g/mlの分画を採取した。得られた分画を前記 P B S 浴液で透析し、 [3 H] C E を取り込んだ H D L_3 ([3 H] C E - H D L_3 、比重:1.125 < d<1.21、比活性:101,000 d p m / n M)を得、ドナーリボ蛋白とした。

(2) アクセプターリポ蛋白の調製

健常人血漿(100m1)に生理食塩水(比重d=1.006g/m1)を重層し、密度勾配遠心分離(227, $000\times g$ 、4℃、4時間)を行い、比重d>1.006g/m1の分画を採取した。得られた分画にKBrを加え、比重d=1.063g/m1に調節し、密度勾配遠心分離(227, $000\times g$ 、4℃、20時間)を行い、比重<math>d<1.063g/m1の分画を採取した。得られた分画を前述のPBS溶液で透析し、IDL及びLDLからなる分画(比重:1.006<d<1.063)を得、Pクセプターリポ蛋白とした。

試験例1:インビトロにおける全血漿中のCETP活性阻害作用

健常人血漿に上記(1)で得たドナーリポ蛋白を添加し、[3 H] CE-HDL $_{3}$ 含有血漿(600,000dpm/m1)を調製した。試料はN-メチルピロリドンとポリエチレングリコール400の1:1溶液を溶媒とし、試料溶液を調製した。マイクロチューブに試料溶液又は溶媒のみ2 μ 1と[3 H] CE-HDL。含有血漿100 μ 1を添加し、37 $^{\circ}$ C又は4 $^{\circ}$ Cで4時間インキュベートした。氷冷後、0.15M塩化マグネシウムと0.3%デキストラン硫酸を含むTBS溶液[20mMのTris/0.15MのNaC1(pH7.4)]100 μ 1を各マイクロチューブに添加して、よく攪拌した。4 $^{\circ}$ Cで30分間放置した後、遠

心分離(8,000 r p m、4 \mathbb{C} 、1 0 \mathcal{O} 間)を行い、得られた遠心上清(\mathbf{H} \mathbf{D} \mathbf{L} 分画)の放射活性をシンチレーションカウンターを用いて測定した。溶媒のみで 4 \mathbb{C} と 3 \mathbb{C} \mathbb{C} でインキュベートした測定値の差を \mathbf{C} \mathbf{E} \mathbf{T} \mathbf{P} 活性とし、試料による測定値の差の低下率を \mathbf{C} \mathbf{E} \mathbf{T} \mathbf{P} 活性の阻害率より各試料の \mathbf{I} \mathbf{C} \mathbf{S} \mathbf{O} 値を算出した。

結果を表38乃至表48に示した。

試験例2:エキソビボにおけるトランスジェニックマウス血漿中のCETP活性 阻害作用

試料を 0.5%メチルセルロース溶液に懸濁させた後、1晩絶食させたヒトC ETP遺伝子導入トランスジェニックマウス(以下、マウスという;特願平8-130660号公報に記載された方法に従い作製した)にプラスチックゾンデを 用いて経口投与した。投与前及び投与後6時間の血液を採取し、血漿中のCET P活性を下記の方法に従ってCETP活性を測定した。

上記(1)で得たドナーリボ蛋白([3 H] CE-HDL ${}_{3}$ 、0.21 μ gのコレステロール含有)と上記(2)で得たアクセプターリボ蛋白(21 μ gのコレステロール含有)、及びマウス血漿 0.9 μ 1をマイクロチューブに添加し、TBS溶液 [10mMのTris/0.15MのNaCl(pH7.4)]で総量を600 μ 1/チューブとした。該マイクロチューブを37 $\mathbb C$ 又は4 $\mathbb C$ で15時間インキュベートした後、水冷TBS溶液(400μ 1/チューブ)及び0.15Mの塩化マグネシウムを含有する0.3%のデキストラン硫酸溶液(100μ 1/チューブ)を加え、よく攪拌した。 $4\mathbb C$ で30分間放置した後、遠心分離(100μ 1/チューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/チューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/チューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/チューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/チューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/サューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/サューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/サューブ)を加え、よく攪拌した。 100μ 1/サューブ)を行い、得られた遠心上清(HDL分画)の放射活性をシンチレーションカウンターを用いて測定した。試料投与前の各個体の血漿を 100μ 1/中でインキュベートした測定値の差をCETP活性とし、試料投与による測定値の差の低下率をCETP活性の阻害率とした。

結果を表38乃至表48に示した。

表38 試験例 (CETP活性阻害作用)

	全血漿中の	トランスミュールカートライル					
実施例	CETP活性阻害	177775	ランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)				
	IC ₅₀ (μ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg,p.o.		
1	20						
3	101						
4	175			,			
5	3						
6	5						
7	2						
8	3			25			
9	99						
1 1	5	27	45	57			
1 2	17						
1 3	5						
14	8		9				
1 5	12						
1 6	8						
1 7	8						
18	6						
1 9	179				· ·		
2 0	16						
2 1	9				·		
2 2	56	22	44				

表39 試験例 (CETP活性阻害作用)

宝旃例	全血漿中の CETP活性阻害	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)			
- AUG VI	IC ₅₀ (μM)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg,p.o.
2 3			18		-
2 4	29		29		
2 5	11	19	45	- 52	
2 6	7		44		
2 7	7		31		
2 8	6		36		
3 0	72			-	
3 1	32			·	
3 2	32				
3 3	61	23	39	52	55
3 4	9		4		
3 5	4				
3 6	16		19		
3 7	7	18	42	47	
3 8	6	15	40		
3 9	11	17	41		
4 0	23	20	48	64	
4 1	7	27	42		
4 2	9	31	38		
4 3	49				

表 4 0 試験例 (CETP活性阻害作用)

実施例	全血漿中の CETP活性阻害	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)			
	IC ₅₀ (μ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg.p.o.
4 4	23				
4 5	7	18	36		
4 6	5	22	48		
4 7	6		31	·	
4 8	49		31	50	
4 9	6		29		
5 0	2				
5 1	16				·
5 2	8		8		
5 3	8		·		
5 4	12				
5 5	65				
5 6	13		34		
5 7	41				
5 9	4		44		
6 0	41	·	44		
6 1	4		38		
6 2	4		38		
6 3	4		43		
6 4	4		34		

表41 試験例 (CETP活性阻害作用)

		1			
実施例	全血漿中の トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (9 に施例 CETP活性阻害				
	IC ₅₀ (μ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg,p.o.
6 6	7	·			
6 7	9				
6 8	10				
6 9	6				
7 0	4				
7 1	4				- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
7 2	74				
7 3	37				
7 4	14		5		
7 5	25		1		
7 6	18		4		
7 7	17		1		
7 8			. 11		
7 9	60	14	26		
8 0	6		12		
8 1	21		10		
8 2	7				
8 3	5				
8 4	158				

表 4 2 試験例 (CETP活性阻害作用)

No.	全血漿中の CETP活性阻害	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)				
	IC ₅₀ (μ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg.p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg.p.o.	
1-1	41			·		
1-2	25					
1-6	22					
1-7	24			·		
1-8	21					
1-12	12					
1-13	18					
19-1	19					
19-2	33					
19-5	17					
19-6	18					
25-4	32					
25-7	46					
25-8	25					
25-12	33					
25-13	28			•		
25-14	30					
25-16	41					
25-17	23					
25-18	19					

表 4 3 試験例 (CETP活性阻害作用)

No	全血漿中の トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (9)			性阻害率(%)	
140.	IC _{so} (μM)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg.p.o.	300mg/kg.p.o.
25-19	22				
25-20	48		·		
25-21	28				
25-22	27				
25-23	25				
25-25	24			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
25-26	22				
25-27	21				
25-28	21				
25-30	21				
25-31	21				
25-32	20				,
25-33	18				
25-34	21				
25-35	27			`	·
25-36	30	·		•	
25-37	24				
25-38	20				
25-39	22				
25-40	23			· .	

表 4 4 試験例 (CETP活性阻害作用)

No.	全血漿中の CETP活性阻害	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)			
	IC ₅₀ (μ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg,p.o.
25-41	26				
25-42	22				
25-44	9				
25-45	13		21		
25-46	9			35	
25-47	29				
25-48	23				
25-49	21		16		
25-52	68	19	40		
25-53	7		26		
25-54	6				
25-55	10				
25-56	7		24		
25-57	7	18	46		
25-59	8	20	37		
25-60	5				
25-61	5		28		
25-63	21			25	
25-64	20				
25-65	9				

表 4 5 試験例 (CETP活性阻害作用)

No.	全血漿中の	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)				
140.	CETP活性阻害 IC ₅₀ (μM)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg.p.o.	100mg/kg,p.o.		
25-66	35					
25-67	40					
25-72	27					
25-76	36					
25-77	7					
25-78	· 11					
25-79	6					
25-80	5					
25-81	14				·	
25-82	17					
25-83	18					
25-84	10			17		
25-85	7					
25-86	10					
25-87	6					
25-91	22					
25-92	19					
25-93	22					
25-94	18					
25-95	18					

表 4 6 試験例 (CETP活性阻害作用)

No.	全血漿中の CETP活性阻害	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%)				
	IC ₅₀ (μ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg,p.o.	
25-96	8					
25-97	9			19		
25-98	8		Ţ.			
25-99	6					
25-100	16		25			
25-101	7		8			
25-102	8			9		
25-103	12					
25-104	9					
25-105	6			. 14		
25-106	10		29			
25-107	11		22			
25-108	7			8	·	
66-3	24					
66-4	28					
66-9	9					
66-10	23					
66-11	22					
66-12	17					
66-14	11					

表 4 7 試験例 (CETP活性阻害作用)

No.	全血漿中の CETP活性阻害	トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率(%)			
	IC ₅₀ (µ M)	10mg/kg,p.o.	30mg/kg,p.o.	100mg/kg,p.o.	300mg/kg.p.o.
66-16	8				
66-17	18				
66-18	11				
66-21	41				
66-22	19				
66-23	13				
66-24	12				
66-25	19				
66-26	8				
66-27	9				
66-28	18				
66-29	7				
66-30	19				
66-31	27				
66-32	22			•	
66-33	19				
66-34	22				
66-38	26				
66-40	42				
66-41	25				

全血漿中の トランスジェニックマウス血漿中のCETP活性阻害率 (%) No. CETP活性阻害 10mg/kg,p.o. 30mg/kg,p.o. | 100mg/kg,p.o. | IC_{50} (μ M) 300mg/kg,p.o. 66-42 10 66-43 23 66-46 35 66-48 11 66-49 40 66-51 45 66-52 46 66-53 15 82-1 5

表 4 8 試験例 (CETP活性阻害作用)

産業上の利用可能性

以上の試験結果等により、本発明に係る化合物(I)は優れたCETP活性阻害作用を有している。従って、動脈硬化を促進させるIDL、VLDL及びLD Lを低下させ、抑制的に作用するHDLを増加させることのできる今までにない新しいタイプの高脂血症の予防又は治療薬として有用である。また、動脈硬化性疾患等の予防又は治療薬としても有用である。

123

請求の範囲

1. 一般式(I)

$$R$$
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4

(式中、Rは

直鎖又は分枝状の C1-10 アルキル基;

直鎖又は分枝状の C 2-10 アルケニル基;

ハロゲン化 C1-4 低級アルキル基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル基;

置換されていてもよい C 5-8シクロアルケニル基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル C1-10アルキル基;

置換されていてもよいアリール基;

置換されていてもよいアラルキル基;又は

窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基であり、

X1、X2、X3、X4は同一又は異なっていてもよく、

水素原子;

ハロゲン原子;

C1-4低級アルキル基;

ハロゲン化 C1-4低級アルキル基;

C1-4低級アルコキシ基;

シアノ基;

二卜口基;

アシル基;又は

アリール基であり、

Yは

- C O - ; 又は

-SO2-であり、

Zは

水素原子;又は

メルカプト保護基である)

で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害剤。

2. Rが

直鎖又は分枝状の C 1-11 アルキル基;

直鎖又は分枝状の C 2-10 アルケニル基;

フッ素原子、塩素原子及び臭素原子から選ばれる1乃至3個のハロゲン原子で置換されたハロゲン化C14低級アルキル基;

下記から選ばれる1万至4個の置換基で置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{5-8} シクロアルケニル基又は C_{3-10} シクロアルキル及1-10アルキル基;

直鎖又は分枝状のCェーロアルキル基、

直鎖又は分枝状のC210アルケニル基、

C3-10シクロアルキル基、

C₅₋₈シクロアルケニル基、

С3-10シクロアルキルС1-10アルキル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基、

オキソ基又は

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアラル キル基 下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基、アラルキル基又は窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する5乃至6員の複素環基;

直鎖又は分枝状のCェュアルキル基、

直鎖又は分枝状のC2 10アルケニル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

ニトロ基又は

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C 1-4 低級アルキル基

であり、

Ζが

水素原子;

下記群から選ばれるメルカプト保護基;

- C1-4低級アルコキシメチル基、
- C1-4低級アルキルチオメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアラル キルオキシメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアラル キルチオメチル基、

- C3-10シクロアルキルオキシメチル基、
- · Cs-sシクロアルケニルオキシメチル基、
 - C₃₋₁₀シクロアルキルC₁₋₁₀アルコキシメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアリー ルオキシメチル基、

フェニル、ビフェニル、ナフチルから選ばれるアリール基を有するアリー ルチオメチル基、 アシル基、

アシルオキシ基、

アミノカルボニルオキシメチル基、

チオカルボニル基、

チオ基

である請求項1記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る 塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害剤

3. 一般式 (I-1)

$$R$$
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4

[式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYはそれぞれ請求項2と同じであり、

Zıは

水素原子;

一般式

$$-S$$
 X_1
 X_2
 X_3

(式中、R、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及びYはそれぞれ前記のとおりである); $-Y_1R_1$

(ここで、Yiは

127

- CO-; 又は

-CS-であり、

Riは

置換されていてもよい直鎖又は分枝状の C1-10 アルキル基;

C1-4低級アルコキシ基;

C1-4低級アルキルチオ基;

置換されていてもよいアミノ基;

置換されていてもよいウレイド基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル基;

置換されていてもよい C3-10シクロアルキル C1-10アルキル基;

置換されていてもよいアリール基;

置換されていてもよいアラルキル基;

置換されていてもよいアリールアルケニル基;

置換されていてもよいアリールチオ基;

窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する置換されていてもよい5乃至6員の複素環基;又は

置換されていてもよい 5 乃至 6 員のヘテロアリールアルキル基である);又は $-S-R_2$

(ここで、R2は

置換されていてもよい C1-4低級アルキル基;又は

置換されてもよいアリール基である)である]

で表される請求項2記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害剤。

4. R₁が

下記から選ばれる1乃至3個の置換基で置換されていてもよい直鎖又は分枝状の

C1-10アルキル基;

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

C1-4低級アルコキシ基、

C1-4低級アルキル基、アシル基又は水酸基で置換されていてもよいアミノ基、

C1-4低級アルキルチオ基、

カルバモイル基、

水酸基、

アシル基、

アシル基を有するアシルオキシ基、

カルボキシ基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子で置換され ていてもよいアリールオキシ基

C1-4低級アルコキシ基;

C1-4低級アルキルチオ基;

下記から選ばれる1乃至2個の置換基で置換されていてもよいアミノ基又はウレイド基;

C1-4低級アルキル基、

水酸基、

アシル基、

C1-4低級アルコキシ基で置換されていてもよいアリール基

下記から選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基又は C_{3-10} シクロアルキル C_{1-10} アルキル基;

直鎖又は分枝状のC1-10アルキル基、

С3-10シクロアルキル基、

Cs-8シクロアルケニル基、

アリール基、

アミノ基、

C1-4低級アルキル基を有するC1-4低級アルキルアミノ基、

アシル基を有するアシルアミノ基

下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基、アラルキル基、アリールアルケニル基又はアリールチオ基;

C1-10アルキル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

ニトロ基、

水酸基、

C1-4低級アルコキシ基、

C」-4低級アルキルチオ基、

アシル基

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C1-4 低級アルキル基、

C1-4低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよい窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する5乃至6員の複素環基5乃至6員のヘテロアリールアルキル基;

直鎖又は分枝状のC1-10アルキル基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、

アシル基、

オキソ基

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C 1-1 低級アルキル基

であり、

R₂が

下記から選ばれる1乃至3個の置換基で置換されていてもよいC₁₋₄低級アルキル基;

- C1-4低級アルコキシ基、
- C1-4低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基、
- C1-4低級アルキルチオ基、

カルバモイル基、

水酸基、

カルボキシ基、

アシル基、

窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を1乃至3個有する5乃至6員の複素環基

下記から選ばれる1乃至4個の置換基で置換されていてもよいアリール基;

- C1-4低級アルキル基、
- フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子、
- ニトロ基、

水酸基、

- C1-4低級アルコキシ基、
- C1-4低級アルキルチオ基、

アシル基

C1-4低級アルキル基又はアシル基で置換されていてもよいアミノ基、

フッ素原子、塩素原子又は臭素原子から選ばれるハロゲン原子を有するハロゲン化 C 1-4 低級アルキル基

である請求項3記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る 塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるCETP活性阻害剤

- 5. ビスー [2-(ピバロイルアミノ)フェニル]ジスルフィド;
- ビスー [2-(2-プロピルペンタノイルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- ピスー [2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- ビスー [2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- ビスー [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-2,2-ジメチルプロピオンアミド;
- N-(2-)ルカプトフェニル) -1-1イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-メチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロペンタンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソプロピルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(4,5-ジクロロー2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(4,5-ジクロロー2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロペンタンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプト-5-メチルフェニル)-1-イソベンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプト-4-メチルフェニル)-1-イソベンチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

フェニルチオ酢酸 S- [2-(ピバロイルアミノ)フェニル]エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2-アセチルアミノー3-フェニルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 3-ピリジンチオカルボン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

クロロチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル;

メトキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルア ミノ) フェニル] エステル;

フェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニル アミノ)フェニル] エステル;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

シクロプロパンチオカルボン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル;

2-アセチルアミノー4-カルバモイルチオブチリル酸 S-[2-(1-イソ ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチル

- シクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ) <math>-4-トリフルオロメチルフェニル] エステル;
- チオ炭酸 O-メチルエステル S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ジチオ炭酸 S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル S-フェニルエステル;
- N-フェニルチオカルバミン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(ピバロイルアミノ)-4-トリフルオロメチルフェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロプロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(2-シクロヘキシルプロピオニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シク

ロプロピルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロヘキシルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ プロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソペンチルシクロヘプタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロブタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) <math>-4-ニトロフェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-シアノ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-クロロー2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-クロロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[4-フルオロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4, 5-ジフルオロー2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-フルオロ-2-(1-イソベン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ビスー [4,5-ジクロロー2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]ジスルフィド;
- 2ーテトラヒドロフリルメチル 2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボ

ニルアミノ)フェニル ジスルフィド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-エチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N- (2-メルカプトフェニル) -1-プロピルシクロヘキサンカルボキサミド

N-(2-メルカプトフェニル)-1-プチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソプチルシクロヘキサンカルボキサミド;

シクロヘキサンチオカルボン酸 S-[2-(1-4)] S-[2-(1-4)] カルボニルアミノ) フェニル] エステル;

チオ安息香酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

5-カルボキシチオペンタン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)-4-メチルフェニル]エステル;

ビスー [2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]ジスルフィド;

N-(2-メルカプトフェニル) -1-(2-エチルプチル) シクロヘキサンカルボキサミド;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカル ポニルアミノ)フェニル]エステル;

1-アセチルピペリジンー4-チオカルボン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

チオ酢酸 S- [2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルア

ミノ] フェニル] エステル;

2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

4ークロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

1ーアセチルピペリジンー4ーチオカルボン酸 Sー[2ー(1ーイソブチルシ クロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル

からなる群より選ばれる請求項1記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その 医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなるC ETP活性阻害剤。

- 6. 請求項1乃至5記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる高脂血症予防又は治療薬。
- 7. 請求項1乃至5記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる動脈硬化予防又は治療薬。
- 8. 一般式(I-2)

$$R'$$
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4

[式中、R'は

置換されていてもよい C_{3-10} シクロアルキル基又は 置換されていてもよい C_{5-8} シクロアルケニル基であり、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 はそれぞれ請求項1と同じであり、 Z_1 'は

水素原子;

一般式

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ前記のとおりである); $-Y_1R_1$ (ここで、 Y_1 及び R_1 はそれぞれ請求項3と同じである)又は $-S-R_2$ (ここで、 R_2 は請求項3と同じである)である] で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

9. 一般式 (I-3)

R" NH
$$X_1 \longrightarrow S \longrightarrow Z_1$$
"
$$X_2 \longrightarrow X_4 \longrightarrow X_3$$

[式中、R''は

1-置換-C3-10シクロアルキル基又は

1-置換-Cs-8シクロアルケニル基であり、

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 はそれぞれ請求項1と同じであり、

Z1','は

水素原子;

一般式

(式中、R''、X1、X2、X3及びX4はそれぞれ前記のとおりである);

- Y₁R₁ (ここで、Y₁及びR₁はそれぞれ請求項3と同じである)又は
- S-R2(ここで、R2は請求項3と同じである)である]

で表される請求項8記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

10. 一般式 (II)

$$R'$$
 NH
 S
 S
 X_1
 X_2
 X_3
 X_3
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_3
 X_3
 X_3
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ請求項8と同じである) で表される請求項8記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

11. 一般式(II-1)

$$R''$$
 NH
 S
 S
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_3
 X_3
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_4
 X_5
 X_5

(式中、R''、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ請求項9と同じである) で表される請求項9記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

12. 一般式 (III)

$$R'$$
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ請求項8と同じである) で表される請求項8記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

13. 一般式 (III-1)

R" NH
$$X_1 \longrightarrow SH$$

$$X_2 \longrightarrow X_4$$

$$X_3 \longrightarrow X_4$$

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 はそれぞれ請求項9と同じである) で表される請求項9記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

14. 一般式 (IV)

$$R'$$
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 (IV)

(式中、R'、X₁、X₂、X₃、X₄、Y₁及びR₁はそれぞれ請求項8と同じである)

で表される請求項8記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

15. 一般式 (IV-1)

R" NH
$$X_1 \longrightarrow S-Y_1R_1$$

$$X_2 \longrightarrow X_3 \longrightarrow X_4$$

$$X_3 \longrightarrow X_4$$

(式中、R''、X₁、X₂、X₃、X₄、Y₁及びR₁はそれぞれ請求項9と同じである)

で表される請求項9記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

16. 一般式(V)

$$R'$$
 NH
 X_1
 $S-S$
 R_2
 X_3
 X_4

(式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及び R_2 はそれぞれ請求項8と同じである)で表される請求項8記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

17. 一般式 (V-1)

$$R''$$
 NH
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_3
 X_4
 X_4

[式中、R'、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 及び R_2 はそれぞれ請求項9と同じである)で表される請求項9記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。

18. ビスー[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;

ビスー [2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;

ビスー [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] ジスルフィド;

N-(2-)ルカプトフェニル) -1-1イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-メチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-)ルカプトフェニル) -1-1イソペンチルシクロペンタンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル)-1-イソプロピルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル)-1-イソベンチルシクロ ヘキサンカルボキサミド;

N-(4,5-ジクロロ-2-メルカプトフェニル)-1-イソペンチルシクロペンタンカルボキサミド;

N-(2-メルカプト-5-メチルフェニル)-1-イソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-J)ルカプトー4ーメチルフェニル) -1-Jソペンチルシクロヘキサンカルボキサミド;

チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- 2-アセチルアミノ-3-フェニルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 3-ピリジンチオカルボン酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- クロロチオ酢酸 S-[2-(1-4) パンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- チオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- フェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-4) ペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル;
- 4 ークロロフェノキシチオ酢酸 Sー [2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- シクロプロパンチオカルボン酸 S-[2-(1-4)] ステル; カルボニルアミノ)フェニル] エステル;
- 2-アセチルアミノー4-カルバモイルチオブチリル酸 S-[2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-4)] S-[2-(1-4
- チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロペンタンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソベンチルシクロベンタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 <math>S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ) <math>-4-トリフルオロメチルフェニル] エステル;
- チオ炭酸 O-メチルエステル S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ジチオ炭酸 S-[2-(1-メチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル] エステル S-フェニルエステル;
- N-フェニルチオカルバミン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4, 5-ジクロロー2-(1-シクロプロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-ペン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロプロピルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-シクロヘキシルメチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ プロピルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロ-2-(1-イソ ペンチルシクロへプタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジクロロー2-(1-イソ ペンチルシクロブタンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキ サンカルボニルアミノ) <math>-4-ニトロフェニル] エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-シアノ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-クロロ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-クロロ-2-(1-イソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4-フルオロ-2-(1-イソペン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[4,5-ジフルオロ-2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 2,2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[5-フルオロ-2-(1-イソペン チルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- ビスー [4,5-ジクロロー2ー(1ーイソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]ジスルフィド;
- 2ーテトラヒドロフリルメチル 2ー (1ーイソベンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル ジスルフィド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-エチルシクロヘキサンカルボキサミド;
- N-(2-メルカプトフェニル)-1-プロピルシクロヘキサンカルボキサミド

N-(2-メルカプトフェニル)-1-ブチルシクロヘキサンカルボキサミド;

N-(2-メルカプトフェニル) -1-イソブチルシクロヘキサンカルボキサミド;

シクロヘキサンチオカルボン酸 S-[2-(1-4)] S-(2-4) カルボニルアミノ) フェニル] エステル;

チオ安息香酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ) フェニル] エステル;

5-カルボキシチオペンタン酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-(1-イソペンチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)-4-メチルフェニル]エステル;

ビスー [2-[1-(2-エチルプチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]ジスルフィド;

N-(2-x)ルカプトフェニル) -1-(2-x)ルブチル) シクロヘキサンカルボキサミド;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;

1-アセチルピペリジンー4-チオカルボン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

チオ酢酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

2, 2-ジメチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;

- 2-ヒドロキシー2-メチルチオプロピオン酸 S-[2-[1-(2-エチルブチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;
- 4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-[1-(2-エチルプチル)シクロヘキサンカルボニルアミノ]フェニル]エステル;
- 4-クロロフェノキシチオ酢酸 S-[2-(1-イソブチルシクロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル;
- 1ーアセチルピペリジンー4ーチオカルボン酸 Sー[2ー(1ーイソブチルシ クロヘキサンカルボニルアミノ)フェニル]エステル
- からなる群より選ばれる請求項8記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物。
- 19. 請求項8乃至18記載の化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を有効成分としてなる医薬組成物
- 20. 一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物のCETP活性阻害剤の製造における使用。
- 21. 一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物の高脂血症予防又は治療薬の製造における使用。
- 22. 一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物の動脈硬化予防又は治療薬の製造における使用。
- 23. 一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を患者に投与することを含むCETP活性を阻害する方法。
- 24.一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容

し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を患者に投与することを含む高脂血 症の予防又は治療方法。

25.一般式(I)で表される化合物、そのプロドラッグ化合物、その医薬上許容 し得る塩、又はその水和物若しくは溶媒和物を患者に投与することを含む動脈硬 化の予防又は治療方法。

International application No.

PCT/JP98/00542

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER	ARANA / CE - ANDROAD / 1 C	0070007/00				
Int.	C16 C07C323/40, C07C323/63, C0						
	C07D211/62, C07D213/81, C		A01K31/165,				
 -	International Patent Classification (IPC) or to both na	utional classification and IPC					
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	SEARCHED						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C07C323/40, C07C323/63, C07C323/65, C07D207/16, C07D207/28,							
Int.							
	C07D211/62, C07D213/81, C	U/D3U//00, CU/D333/38,	A01V21/102'				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), WPI (STN)							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap	Relevant to claim No.					
X/	WO, 95/01326, Al (Wellcome F	7, 22 /					
A	January 12, 1995 (12. 01. 95		1-6, 8-21				
	& EP, 706508, A1 & JP, 8-5	12046, A					
A	EP, 632036, Al (Sankyo Co.,	Titd.).	1-22				
n	January 2, 1995 (02. 01. 95)		* ** **				
	& US, 5534529, A & JP, 7-7	·					
[
A	WO, 92/03412, A1 (Rhone-oule	enc Rorer Ltd.),	1-22				
	March 5, 1992 (05. 03. 92)	00215					
	& EP, 543865, A1 & JP, 6-5	UU315, A	·				
A	WO, 92/03408, Al (Rhone-oule	enc Rorer Ltd.).	1-22				
	March 5, 1992 (05. 03. 92)	one notet bearly					
	& EP, 543884, A1 & JP, 6-5	00083, A					
]							
P, A	EP, 796846, A1 (Bayer AG.)		1-22				
	September 24, 1997 (24. 09.	97)					
	& JP, 9-255574, A						
	•	•					
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.							
	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	<u> </u>				
	ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the in					
"E" carlier	document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be				
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	 considered novel or cannot be considered when the document is taken alone 	ed to involve an inventive step				
special	cited to establish the publication date of another citation or other when the document is taken alone special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be						
"O" docum	"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is						
"P" docum	ent published prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the	art				
the price	ority date claimed	"&" document member of the same patent fa	amily				
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea					
	1 10, 1998 (10. 04. 98)	April 21, 1998 (21					
Name and n	nailing address of the ISA/	Authorized officer					
	nese Patent Office						
_							
Facsimile N	lo.	Telephone No.					

International application No. PCT/JP98/00542

A. (Continuation) CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/18, A61K31/255, A61K31/34, A61K31/38, A61K31/40, A61K31/44

.

B. (Continuation) FIELDS SEARCHED

A61K31/18, A61K31/255, A61K31/34, A61K31/38, A61K31/40, A61K31/44

International application No.

PCT/JP98/00542

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 23-25
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 23 to 25 pertain to methods for treatment of the human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically.
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
occause they are dependent craims and are not dianted in accordance with the second and third sentences of itule 0.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all
searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Demont on Depter The additional should be a second of the the second of the second
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional sourch fees
No protest accompanied the payment of additional search fees.
-

International application No. PCT/JP98/00542

Continuation of Box No. I of continuation of first sheet (1) PCT, to search.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1* C07C323/40, C07C323/63, C07C323/65, C07D207/16, C07D207/28, C07D211/62, C07D213/81, C07D307/68, C07D333/38 A61K31/165, A61K31/18, A61K31/255, A61K31/34, A61K31/38, A61K31/40, A61K31/44

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1° C07C323/40, C07C323/63, C07C323/65, C07D207/16, C07D207/28, C07D211/62, C07D213/81, C07D307/68, C07D333/38 A61K31/165, A61K31/18, A61K31/255, A61K31/34, A61K31/38, A61K31/40, A61K31/44

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), WPI (STN)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/ A	WO, 95/01326, A1 (Wellcome Foundation Ltd.) 12.1月.1995(12.01.95) & EP, 706508, A1 &JP, 8-512046, A	7, 22 / 1-6, 8-21
A	EP, 632036, A1 (Sankyo Co., Ltd.) 2.1月.1995(02.01.95) & US, 5534529, A & JP, 7-70021, A	1-22
A	WO, 92/03412, A1(Rhone-oulenc Rorer Ltd.) 5.3月.1992(05.03.92) & EP, 543865, A1 & JP, 6-500315, A	1-22

|X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

│ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 10.04.98	国際調査報告の発送日 21.04.98
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員) 森井 隆信 印 4C 9455
日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 ()3-3581-1101 内線 3454

用文献の		関連する
テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	WO, 92/03408, A1 (Rhone-oulenc Rorer Ltd.) 5.3月.1992(05.03.92) & EP, 543884, A1 & JP, 6-500083, A	1-22
P, A	EP,796846,A1(Bayer AG.) 24.9月.1997(24.09.97) & JP,9-255574,A	1-22
		-
	···	
		-

 	
つまり、 請求の範囲23万至25は、治療による人体の体の処置方法に該当し、PCT17条(2) (a)(i)及びPCT規則39(iv)の規定により、この国際調査期間が調査をすることを要したい対象に係るものである。 2.	
(a) (i) 及びPCT規則 39(iv)の規定により、この国際調査期間が調査をすることを要したい対象に係るものである。 2.	
ない国際出願の部分に係るものである。つまり、 3.	
 従って記載されていない。 第日欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの2の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能なお 	-
 従って記載されていない。 第日欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの2の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能なお 	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な	
1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な	J
	ŀ
·	才
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので 加調査手数料の納付を求めなかった。	追
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。)納
4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	己載
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	

